1/1 WPAT - ©Thomson Derwent - image

Accession Nbr:

2003-712550 [67]

Sec. Acc. CPI:

C2003-195925

Title:

Novel phosphorus chelate compounds are useful for the production of hydroformylation catalysts

**Derwent Classes:** 

E19

Patent Assignee:

(BADI) BASF AG

Inventor(s):

AHLERS W; PACIELLO R

Nbr of Patents:

4

Nbr of Countries:

102

Patent Number:

**WO200366642** A1 20030814 DW2003-67 C07F-009/06 Ger 52p \*

AP: 2003WO-EP01245 20030207

DSNW: AE AG AL AM AT AU AZ BA BB BG BR BY BZ CA CH CN CO CR CU CZ DE DK DM DZ EC EE ES FI GB GD GE GH GM HR HU ID IL IN IS JP KE KG KP KR KZ LC LK LR LS LT LU LV MA MD MG MK MN MW MX MZ NO NZ OM PH PL PT RO RU SC SD SE SG SK SL TJ TM TN TR TT TZ UA UG US UZ VC VN YU ZA ZM ZW DSRW: AT BE BG CH CY CZ DE DK EA EE ES FI FR GB GH GM GR HU IE IT KE LS LU MC MW MZ NL OA PT SD SE SI SK SL SZ TR TZ UG ZM ZW

EDE10205361 A1 20030821 DW2003-67 C07F-009/50 AP: 2002DE-1005361 20020208

AU2003210225 A1 20030902 DW2004-25 C07F-009/06

FD: Based on WO200366642

AP: 2003AU-0210225 20030207

DE10390373 T 20041209 DW2004-81 C07F-009/06

FD: Based on WO200366642

AP: 2003DE-1090373 20030207; 2003WO-EP01245 20030207

**Priority Details:** 

2002DE-1005361 20020208

BEST AVAILABLE COPY

# THIS PAGE BLANK (USPTO)

#### IPC s:

C07F-009/06 C07F-009/50 B01J-031/24 C07B-031/00 C07B-041/06 C07B-043/08 C07C-029/14 C07C-031/125 C07C-045/50 C07F-009/547

#### Abstract:

WO200366642 A

NOVELTY - Novel phosphorous chelate compounds are claimed.

DETAILED DESCRIPTION - Phosphorous chelate compounds (I) are of formula (1).

B1-B6 = heteroaromatic group at least one aromatic ring in which a phosphorous atom is bound to the ring nitrogen atom; Y = a chemical bond or a divalent bridging group having 1-20 bridging atoms.

INDEPENDENT CLAIMS are included for:

- (1) a catalyst (II) comprising at least one complex of a Group 8 metal with a ligand (I).
- (2) a process for the hydroformylation of compounds having at least one ethylenically unsaturated double bond by reaction with carbon mono oxide and hydrogen in the presence of a catalyst (II).

USE - The phosphorous chelates (I) are useful for the production of hydroformylation catalysts.

ADVANTAGE - The hydroformylation process is economical and has good selectivity. (Dwg.0/0)

## Manual Codes:

CPI: E05-G E05-L E05-L02A E05-M E05-N E10-E04E4 N02 N05-C N06-E01 N07-D02A N07-D04 N07-D05

# **Update Basic:**

2003-67

## **Update Basic (Monthly):**

2003-10

#### **Update Equivalents:**

2003-67; 2004-25; 2004-81

#### Update Equivalents (Monthly):

2003-10; 2004-04; 2004-12

Search statement 4

# THIS PAGE BLANK (USPTO)



(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 14. August 2003 (14.08.2003)

**PCT** 

# (10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 03/066642 A1

(51) Internationale Patentklassifikation7:

C07F 9/06

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP03/01245

(22) Internationales Anmeldedatum:

7. Februar 2003 (07.02.2003)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

102 05 361.8

8. Februar 2002 (08.02.2002) DI

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BASF AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; 67056 Ludwigshafen (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): AHLERS, Wolfgang [DE/DE]; Brauereistrasse 3, 67549 Worms (DE). PA-CIELLO, Rocco [US/DE]; Seebacherstrasse 70, 67098 Bad Dürkheim (DE).
- (74) Anwalt: POHL, Michael; Reitstötter, Kinzebach & Partner (GbR), Ludwigsplatz 4, 67059 Ludwigshafen (DE).

- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, SI, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden Frist; Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen eintreffen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: PHOSPHORUS CHELATE COMPOUNDS

(54) Bezeichnung: PHOSPHORCHELATVERBINDUNGEN

(57) Abstract: The invention relates to new phosphorus chelate compounds, catalysts containing at least one complex of a metal belonging to subgroup VIII and at least one such phosphorus chelate compound as a ligand, and a hydroformylation method using said catalysts.

(57) Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung betrifft neue Phosphorchelatverbindungen, Katalysatoren, die wenigstens einen Komplex eines Metalls der VIII. Nebengruppe mit mindestens einer solchen Phosphorchelatverbindung als Liganden umfassen sowie ein Verfahren zur Hydroformylierung unter Verwendung dieser Katalysatoren.



WO 03/066642 PCT/EP03/01245

## Phosphorchelatverbindungen

#### Beschreibung

5

Die vorliegende Erfindung betrifft neue Phosphorchelatverbindungen, Katalysatoren, die wenigstens einen Komplex eines Metalls der VIII. Nebengruppe mit mindestens einer solchen Phosphorchelatverbindung als Liganden umfassen sowie ein Verfahren zur Hy10 droformylierung unter Verwendung dieser Katalysatoren.

Die Hydroformylierung oder Oxo-Synthese ist ein wichtiges großtechnisches Verfahren und dient der Herstellung von Aldehyden aus Olefinen, Kohlenmonoxid und Wasserstoff. Diese Aldehyde können 15 gegebenenfalls im gleichen Arbeitsgang mit Wasserstoff zu den entsprechenden Oxo-Alkoholen hydriert werden. Die Reaktion selbst ist stark exotherm und läuft im Allgemeinen unter erhöhtem Druck und bei erhöhten Temperaturen in Gegenwart von Katalysatoren ab. Als Katalysatoren werden Co-, Rh-, Ir-, Ru-, Pd- oder Pt-Verbin-20 dungen bzw. -komplexe eingesetzt, die zur Aktivitäts- und/oder Selektivitätsbeeinflussung mit N- oder P-haltigen Liganden modifiziert sein können. Bei der Hydroformylierungsreaktion von Olefinen mit mehr als zwei C-Atomen kommt es aufgrund der möglichen CO-Anlagerung an jedes der beiden C-Atome einer Doppelbindung zur 25 Bildung von Gemischen isomerer Aldehyde. Zusätzlich kann es beim Einsatz von Olefinen mit mindestens vier Kohlenstoffatomen auch zu einer Doppelbindungsisomerisierung kommen, d. h. zu einer Verschiebung interner Doppelbindungen auf eine terminale Position und umgekehrt.

30

Aufgrund der wesentlich größeren technischen Bedeutung der α-Aldehyde wird eine Optimierung der Hydroformylierungskatalysatoren zur Erzielung einer möglichst hohen Hydroformylierungsaktivität bei gleichzeitig möglichst geringer Neigung zur Bildung nicht α-35 ständiger Doppelbindungen angestrebt. Zudem besteht ein Bedarf an Hydroformylierungskatalysatoren, die auch ausgehend von internenlinearen Olefinen in guten Ausbeuten zu α-ständigen und insbesondere n-ständigen Aldehyden führen. Hierbei muss der Katalysator sowohl die Einstellung eines Gleichgewichts zwischen internen und terminalen Doppelbindungsisomeren als auch möglichst selektiv die Hydroformylierung der terminalen Olefine ermöglichen.

INTO THE MICH MANAGERAZA 1 I Y

So besteht beispielsweise zur Herstellung von Ester-Weichmachern mit guten anwendungstechnischen Eigenschaften ein Bedarf an Weichmacheralkoholen mit etwa 6 bis 12 Kohlenstoffatomen, die zu einem geringen Grad verzweigt sind (sogenannte semilineare Alkobole) und an entsprechenden Gemischen davon. Dazu zählt insbesondere 2-Propylheptanol und es enthaltende Alkoholgemische. Zu deren Herstellung kann man beispielsweise Butene oder Butene und Butane enthaltende C4-Kohlenwasserstoffgemische einer Hydroformylierung und anschließender Aldolkondensation unterziehen. Beim Einsatz von Hydroformylierungskatalysatoren mit unzureichender n-Selektivität kann es dann bei der Hydroformylierung leicht nicht nur zur Bildung von n-Valeraldehyd, sondern auch von unerwünschten Produktaldehyden kommen, wodurch das gesamte Verfahren wirtschaftlich benachteiligt wird.

Werden zur Hydroformylierung technische Gemische, beispielsweise C4-Schnitte eingesetzt, die in großen Mengen sowohl aus FCC-Anlagen als auch aus Steamcrackern zur Verfügung stehen und die im Wesentlichen aus einem Gemisch von 1-Buten und 2-Buten sowie im 20 Allgemeinen Butan bestehen, so muss der eingesetzte Hydroformylierungskatalysator möglichst selektiv die Hydroformylierung terminaler Olefine (1-Buten) ermöglichen und/oder zu einer Verschiebung interner Doppelbindungen auf eine terminale Position befähigt sein. An der Bereitstellung solcher Hydroformylierungskatalysatoren besteht auch allgemein ein großes technisches Interesse.

Es ist bekannt, bei der Rhodium-Niederdruck-Hydroformylierung phosphorhaltige Liganden zur Stabilisierung und/oder Aktivierung 30 des Katalysatormetalls einzusetzen. Geeignete phosphorhaltige Liganden sind z. B. Phosphine, Phosphinite, Phosphonite, Phosphorate, Phosphoramidite, Phosphole und Phosphabenzole. Die derzeit am weitesten verbreiteten Liganden sind Triarylphosphine, wie z. B. Triphenylphosphin und sulfoniertes Triphenylphosphin, da diese unter den Reaktionsbedingungen eine hinreichende Stabilität besitzen. Nachteilig an diesen Liganden ist jedoch, dass im Allgemeinen nur sehr hohe Ligandenüberschüsse zufriedenstellende Ausbeuten insbesondere an linearen Aldehyden liefern.

40 Die US 3,816,452 beschreibt die Herstellung unterschiedlich substituierter Pyrrolyl-Monophosphine und deren Verwendung als Flammschutzmittel.

A. M. Trzeciak et al. beschreiben in J. Organomet. Chem. 552, 45 S.159-164 (1998) unverbrückte Trispyrrolylphosphin-Rhodium-Komplexe als Katalysatoren zur Hydrierung von Olefinen und Arenen.

A. M. Trzeciak et al. beschreiben in J. Chem. Soc., Dalton Trans. 1997, S. 1831-1837 Rhodiumkomplexe mit unverbrückten N-Pyrrolyl-phosphinen als Liganden und den Einsatz dieser Komplexe als Hydroformylierungskatalysatoren.

5

- A. M. Trzeciak et al. beschreiben in C. R. Acad. Sci., Série IIc, S. 235-239 (1999) die Hydroformylierung von Vinylsilanen mit Trispyrrolylphosphin-modifizierten Rhodiumkatalysatoren.
- 10 Die WO-A-00/56451 betrifft am Phosphoratom unter anderem mit Pyrrolderivaten substituierte, cyclische Oxaphosphorine und die Verwendung dieser als Liganden in Katalysatoren zur Hydroformylierung.
- 15 Die WO-A-99/52632 betrifft ein Verfahren zur Hydrocyanierung unter Einsatz phosphorhaltiger Chelatliganden mit 1,1'-Bisphenylenoder 1,1'-Bisnaphthylenrückrat, in denen das Phosphoratom mit unsubstituierten Pyrrol-, Indol- oder Imidazolgruppen substituiert sein kann, die über ein Ringstickstoffatom an das Phosphoratom gebunden sind.

Die US 5,710,344 beschreibt phosphoratomhaltige Liganden mit 1,1'-Biphenylen- oder 1,1'-Binaphthylenrückrat, die mit unsubstituierten Pyrrol-, Imidazol- oder Indolgruppen substituiert sein können, die über ein Ringstickstoffatom an das Phosphoratom gebunden sind. Diese Liganden eignen sich für Hydroformylierungskatalysatoren auf Basis von Metallen der VIII. Nebengruppe.

- J. Shen et al. beschreiben in Organometallics 1998, 17, 30 S. 3000-3005 kalorimetrische Studien an Diphosphin-Chelatliganden, wobei unter anderem Hydrazid-verbrückte Diphenylphosphine und Alkylen-verbrückte Dipyrrolphosphine eingesetzt werden.
  - Y. Gimbert et al. beschreiben in J. Org. Chem. 1999, 64,
- 35 S. 3492-3497 Synthese und Eigenschaften von Co(0)-Komplexen mit Diphosphinoamin-Liganden. Bei diesem Liganden handelt es sich unter anderem um N-verbrückte Bispyrrolphosphine.
  - H. Brunner und H. Weber beschreiben in Chem. Ber. 118,
- 40 S. 3380-3395 (1985) optisch aktive Aminophosphane und deren Einsatz in der enantioselektiven Hydrosilylierung. Diese Liganden werden durch Kondensation von 2-Pyrrolcarbaldehyd bzw. 2-Acetylpyrrol mit 1-Phenylethylamin und gegebenenfalls weiteren Folgereaktionen hergestellt und können Pyrrolstickstoff-phosphonierte 45 Gruppen aufweisen.

noncio- -wo nanereaza i la



Die WO 01/58589 beschreibt Verbindungen des Phosphors, Arsens und des Antimons, basierend auf Diaryl-anellierten Bi-cyclo[2.2.2]-Grundkörpern und Katalysatoren, die diese als Liganden enthalten. Dabei können an das Atom der 5. Hauptgruppe prin-5 zipiell auch Hetarylreste gebunden sein.

Die DE-A-100 23 471 beschreibt ein Verfahren zur Hydroformylierung unter Einsatz eines Hydroformylierungskatalysators, der wenigstens einen Phosphinliganden umfasst, der zwei Triarylphos10 phingruppen aufweist, wobei jeweils ein Arylrest der beiden Triarylphosphingruppen über eine Einfachbindung an eine nichtaromatische 5- bis 8-gliedrige carbocyclische oder heterocyclische
verbrückende Gruppe gebunden ist. Dabei können die Phosphoratome
als weitere Substituenten unter anderem auch Hetarylgruppen auf15 weisen.

Die unveröffentlichte deutsche Patentanmeldung P 100 46 026.7 beschreibt ein Hydroformylierungsverfahren, bei dem man als Katalysator einen Komplex auf Basis einer Phosphor-, Arsen- oder Anti20 mon-haltigen Verbindung als Liganden einsetzt, wobei diese Verbindung jeweils zwei ein P-, As- oder Sb-Atom und wenigstens zwei weitere Heteroatome aufweisende Gruppen gebunden an ein Xanthenartiges Molekülgerüst aufweist.

25 Die unveröffentlichte internationale Anmeldung PCT/EP02/09455 beschreibt ein Hydroformylierungsverfahren unter Einsatz eines Katalysatorkomplexes, der als Liganden wenigstens eine Pyrrolphosphorverbindung aufweist, bei der eine substituierte und/oder in ein anelliertes Ringsystem integrierte Pyrrolgruppe über ihr pyrrolisches Stickstoffatom kovalent mit dem Phosphoratom verknüpft ist.

Die WO 02/83695 beschreibt unter anderem ein Verfahren zur Hydroformylierung von Olefinen unter Einsatz eines Hydroformylierungs35 katalysators, der einen Komplex eines Metalls der VIII. Nebengruppe mit mindestens einer Pnicogenchelatverbindung als Liganden
umfasst. Diese Liganden weisen zwei Pnicogenatome enthaltende
Gruppen auf, welche über ein xanthenartiges oder triptycenartiges
Molekülgerüst miteinander verbunden sind und wobei an jedes Pni40 cogenatom mindestens eine Pyrrolgruppe über deren Stickstoffatom
kovalent gebunden ist.

R. Jackstell et al. beschreiben in Eur. J. Org. Chem. 2001, 3871-3877 die Synthese von monodentaten Pyrrolyl-, Indolyl- und 45 Carbazolylphosphanen und deren Einsatz als Liganden bei der Hydroformylierung von 2-Penten.

K. G. Moloy et al. beschreiben in J. Am. Chem. Soc. 117, S. 7696-7710 (1995) unsubstituierte bzw. nicht anellierte einund zweikernige Pyrrolylverbindungen und deren Rh- und Mo-Komplexe.

5

- D. C. Smith et al. beschreiben in Organometallics 19, S. 1427-1433 (2000) Platinkomplexe von Bis(dipyrrolylphosphino)alkanen.
- 10 Die EP-A-0 754 715 beschreibt eine Katalysatorzusammensetzung, umfassend ein Metall der VIII. Nebengruppe und ein Alkylen-verbrücktes Di(pyrrolyl-phenyl-phosphin) und deren Einsatz zur Herstellung von Polyketonen.
- 15 Die WO-A-96/01831 beschreibt chirale Diphosphine biheterocyclischer Verbindungen von aromatischen, 5-atomigen Heterocyclen und deren Verwendung in chiralen Katalysatoren für stereoselektive Reaktionen. Dabei sind die heterocyclischen Kerne über eine Einfachbindung zwischen zwei Ringkohlenstoffatomen miteinander verzo knüpft.

Die WO-A-99/52915 beschreibt chirale phosphoratomhaltige Liganden auf Basis von bicyclischen Verbindungen von carbocyclischen und heterocyclischen 5- bis 6-atomigen Verbindungen. Dabei sind die 25 den Bicyclus bildenden aromatischen Ringe über eine Einfachbindung zwischen zwei Ringkohlenstoffatomen miteinander verknüpft.

Keines der zuvor genannten Dokumente beschreibt Phosphorchelatverbindungen, bei denen an beide Phosphoratome jeweils drei 30 Stickstoffatome kovalent gebunden sind, welche selbst Teil eines aromatischen Ringsystems sind.

Der vorliegenden Erfindung liegt die Aufgabe zu Grunde, neue Phosphorchelatverbindungen zur Verfügung zu stellen, die sich als Liganden für Übergangsmetallkomplexe von Metallen der VIII. Nebengruppe eignen, um somit neue Katalysatoren auf Basis dieser Metallkomplexe zur Verfügung zu stellen. Vorzugsweise sollen diese Liganden leicht herstellbar sein und/oder ihre Komplexe unter den Reaktionsbedingungen der zu katalysierenden Reaktionen möglichst stabil sein und eine gute katalytische Aktivität aufweisen. Dabei soll bei der Hydroformylierung von α-Olefinen vorzugsweise ein möglichst hoher Anteil an α-Aldehyden, bzw. -Alkoholen (α-Selektivität) erzielt werden. Insbesondere sollen sich Katalysatoren auf Basis dieser Liganden zur Hydroformylierung interner linearer Olefine bei hoher Regioselektivität zu Gunsten terminaler Produktaldehyde eignen.

Dementsprechend wurden Phosphorchelatverbindungen der allgemeinen Formel I

gefunden, worin

10

5

B1, B2, B3, B4, B5 und B6 unabhängig voneinander für eine heteroaromatische Gruppe stehen, die wenigstens einen aromatischen Ring mit einem an das Phosphoratom gebundenen Ringstickstoffatom aufweist, und

15

Y

- für eine chemische Bindung oder eine zweiwertige verbrückende Gruppe mit 1 bis 20 Brückenatomen in der Kette zwischen den flankierenden Bindungen steht.
- 20 Im Rahmen der vorliegenden Erfindung umfasst der Ausdruck Alkyl geradkettige und verzweigte Alkylgruppen. Vorzugsweise handelt es sich dabei um geradkettige oder verzweigte C1-C20-Alkyl-, bevorzugterweise  $C_1-C_{12}-Alkyl-$  und besonders bevorzugt  $C_1-C_8-Alkyl-$  und ganz besonders bevorzugt C1-C4-Alkylgruppen. Beispiele für Alkyl-25 gruppen sind insbesondere Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, n-Butyl, 2-Butyl, sec.-Butyl, tert.-Butyl, n-Pentyl, 2-Pentyl, 2-Methylbutyl, 3-Methylbutyl, 1,2-Dimethylpropyl, 1,1-Dimethylpropyl, 2,2-Dimethylpropyl, 1-Ethylpropyl, n-Hexyl, 2-Hexyl, 2-Methylpentyl, 3-Methylpentyl, 4-Methylpentyl, 1,2-Dimethylbutyl, 1,3-Dime-30 thylbutyl, 2,3-Dimethylbutyl, 1,1-Dimethylbutyl, 2,2-Dimethylbutyl, 3,3-Dimethylbutyl, 1,1,2-Trimethylpropyl, 1,2,2-Trimethylpropyl, 1-Ethylbutyl, 2-Ethylbutyl, 1-Ethyl-2-methylpropyl, n-Heptyl, 2-Heptyl, 3-Heptyl, 2-Ethylpentyl, 1-Propylbutyl, Octyl, Nonyl, Decyl.

35

Der Ausdruck Alkyl umfasst auch substituierte Alkylgruppen. Substituierte Alkylreste weisen vorzugsweise 1, 2, 3, 4 oder 5, besonders bevorzugt 1, 2 oder 3 und insbesondere 1 Substituenten, ausgewählt unter Cycloalkyl, Aryl, Hetaryl, Halogen, NE1E2,

40 (NE1E2E3)+, Carboxyl, Carboxylat, -SO3H und Sulfonat auf.

Der Ausdruck Alkylen steht für geradkettige und verzweigte Alkandiyl-Gruppen, vorzugsweise mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen.

Der Ausdruck Cycloalkyl umfasst unsubstituierte und substituierte Cycloalkylgruppen. Bei der Cycloalkylgruppe handelt es sich vorzugsweise um eine  $C_5$ - $C_7$ -Cycloalkylgruppe, wie Cyclopentyl, Cyclohexyl oder Cycloheptyl.

.

Wenn die Cycloalkylgruppe substituiert ist, weist sie vorzugsweise 1, 2, 3, 4 oder 5, insbesondere 1, 2 oder 3 Substituenten, ausgewählt unter Alkyl, Alkoxy oder Halogen auf.

10 Der Ausdruck Heterocycloalkyl im Sinne der vorliegenden Erfindung umfaßt gesättigte, cycloaliphatische Gruppen mit im Allgemeinen 4 bis 7, vorzugsweise 5 oder 6 Ringatomen, in denen 1 oder 2 der Ringkohlenstoffatome durch Heteroatome, ausgewählt aus den Elementen Sauerstoff, Stickstoff und Schwefel, ersetzt sind und die 15 gegebenenfalls substituiert sein können, wobei im Falle einer Substitution, diese heterocycloaliphatischen Gruppen 1, 2 oder 3, vorzugsweise 1 oder 2, besonders bevorzugt 1 Substituenten, ausgewählt aus Alkyl, Aryl, COORa, COO-M+ und NE-1E2, bevorzugt Alkyl, tragen können. Beispielhaft für solche heterocycloaliphatischen Gruppen seien Pyrrolidinyl, Piperidinyl, 2,2,6,6-Tetramethyl-piperidinyl, Imidazolidinyl, Piperidinyl, Oxazolidinyl, Morpholidinyl, Thiazolidinyl, Isothiazolidinyl, Isoxazolidinyl, Piperazinyl-, Tetrahydrothiophenyl, Tetrahydrofuranyl, Tetrahydropyranyl, Dioxanyl genannt.

Aryl umfasst unsubstituierte und substituierte Arylgruppen und steht vorzugsweise für Phenyl, Tolyl, Xylyl, Mesityl, Naphthyl, Fluorenyl, Anthracenyl, Phenanthrenyl, Naphthacenyl und insbesondere für Phenyl oder Naphthyl.

Substituierte Arylreste weisen vorzugsweise 1, 2, 3, 4 oder 5, insbesondere 1, 2 oder 3 Substituenten, ausgewählt unter Alkyl, Alkoxy, Carboxyl, Carboxylat, Trifluormethyl, -SO<sub>3</sub>H, Sulfonat, NE<sup>1</sup>E<sup>2</sup>, Alkylen-NE<sup>1</sup>E<sup>2</sup>, Nitro, Cyano oder Halogen auf.

Hetaryl umfasst unsubstituierte und substituierte heteroaromatische Gruppen und steht vorzugsweise für Pyridyl, Chinolinyl, Acridinyl, Pyridazinyl, Pyrimidinyl oder Pyrazinyl, sowie die folgende Untergruppe der "Pyrrolgruppe".

Substituierte Hetarylreste weisen vorzugsweise 1, 2 oder 3 Substituenten, ausgewählt unter Alkyl, Alkoxy, Carboxyl, Carboxylat, -SO<sub>3</sub>H, Sulfonat, NE<sup>1</sup>E<sup>2</sup>, Alkylen-NE<sup>1</sup>E<sup>2</sup>, Trifluormethyl oder Halogen auf.

35

Der Ausdruck "Pyrrolgruppe" steht im Sinne der vorliegenden Erfindung für eine Reihe unsubstituierter oder substituierter, heterocycloaromatischer Gruppen, die strukturell vom Pyrrolgrundgerüst abgeleitet sind und ein pyrrolisches Stickstoffatom im Hetesocyclus enthalten, das kovalent mit anderen Atomen, beispielsweise einem Phosphoratom, verknüpft werden kann. Der Ausdruck "Pyrrolgruppe" umfasst somit die unsubstituierten oder substituierten Gruppen Pyrrolyl, Imidazolyl, Pyrazolyl, Indolyl, Purinyl, Indazolyl, Benzotriazolyl, 1,2,3-Triazolyl, 1,3,4-Triazolyl und Carbazolyl, die im Falle einer Substitution im Allgemeinen 1, 2 oder 3, vorzugsweise 1 oder 2, besonders bevorzugt 1 Substituenten, ausgewählt aus den Gruppen Alkyl, Alkoxy, Acyl, Carboxyl, Carboxylat, -SO3H, Sulfonat, NE¹E², Alkylen-NE¹E², Trifluormethyl oder Halogen, tragen können.

Die obigen Ausführungen zu Alkyl-, Cycloalkyl- und Arylresten gelten entsprechend für Alkoxy-, Cycloalkyloxy- und Aryloxyreste.

Der Ausdruck "Acyl" steht im Sinne der vorliegenden Erfindung für 20 Alkanoyl- oder Aroylgruppen mit im Allgemeinen 2 bis 11, vorzugsweise 2 bis 8 Kohlenstoffatomen, beispielsweise für die Acetyl-, Propionyl-, Butyryl-, Pentanoyl-, Hexanoyl-, Heptanoyl-, 2-Ethylhexanoyl-, 2-Propylheptanoyl-, Benzoyl- oder Naphthoyl-Gruppe.

- 25 Die Reste NE<sup>1</sup>E<sup>2</sup> und NE<sup>4</sup>E<sup>5</sup> stehen vorzugsweise für N,N-Dimethylamino, N,N-Diethylamino, N,N-Dipropylamino, N,N-Diisopropylamino, N,N-Di-n-butylamino, N,N-Di-tert.-butylamino, N,N-Dicyclohexylamino oder N,N-Diphenylamino.
- 30 Halogen steht für Fluor, Chlor, Brom und Iod, bevorzugt für Fluor, Chlor und Brom.

Carboxylat und Sulfonat stehen im Rahmen dieser Erfindung vorzugsweise für ein Derivat einer Carbonsäurefunktion bzw. einer Sulfonsäurefunktion, insbesondere für ein Metallcarboxylat oder -sulfonat, eine Carbonsäure- oder Sulfonsäureesterfunktion oder eine Carbonsäure- oder Sulfonsäureamidfunktion. Dazu zählen z. B. die Ester mit C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkanolen, wie Methanol, Ethanol, n-Propanol, Isopropanol, n-Butanol, sec.-Butanol und tert.-Butanol.

M<sup>+</sup> steht für ein Kationäquivalent, d. h. für ein einwertiges Kation oder den einer positiven Einfachladung entsprechenden Anteil eines mehrwertigen Kations. Vorzugsweise steht M<sup>+</sup> für ein Alkalimetallkation, wie z. B. Li<sup>+</sup>, Na<sup>+</sup> oder K<sup>+</sup> oder für ein Erdalkalimetallkation, für NH<sub>4</sub><sup>+</sup> oder eine quartäre Ammonium-Verbindung, wie sie durch Protonierung oder Quarternierung von Aminen erhältlich

ist. Bevorzugt handelt es sich um Alkalimetallkationen, insbesondere um Natrium- oder Kaliumionen.

X- steht für ein Anionäquivalent, d. h. für ein einwertiges Anion 5 oder den einer negativen Einfachladung entsprechenden Anteil eines mehrwertigen Anions. Vorzugsweise steht X- für ein Carbonat, Carboxylat oder Halogenid, besonders bevorzugt für Cl- und Br-.

Die Werte für x stehen für eine ganze Zahl von 1 bis 240, vor-10 zugsweise für eine ganze Zahl von 3 bis 120.

Kondensierte Ringsysteme können durch Anellierung verknüpfte (ankondensierte) aromatische, hydroaromatische und cyclische Verbindungen sein. Kondensierte Ringsysteme bestehen aus zwei, drei oder mehr als drei Ringen. Je nach der Verknüpfungsart unterscheidet man bei kondensierten Ringsystemen zwischen einer ortho-Anellierung, d. h. jeder Ring hat mit jedem Nachbarring jeweils eine Kante, bzw. zwei Atome gemeinsam, und einer peri-Anellierung, bei der ein Kohlenstoffatom mehr als zwei Ringen angehört.

20 Bevorzugt unter den kondensierten Ringsystemen sind ortho-kondensierte Ringsysteme.

Bevorzugt stehen die heteroaromatischen Gruppen B<sup>1</sup>, B<sup>2</sup>, B<sup>3</sup>, B<sup>4</sup>, B<sup>5</sup> und B<sup>6</sup> für über ein Ringstickstoffatom an das Phosphoratom gebun25 dene Pyrrolgruppen. Dabei entspricht die Bedeutung der Pyrrolgruppen der der eingangs gegebenen Definition.

Vorzugsweise sind  $B^1$ ,  $B^2$ ,  $B^3$  und  $B^4$  unabhängig voneinander ausgewählt unter Gruppen der allgemeinen Formel II

30

35

45

$$\begin{array}{c|c}
R^{1} & R^{4} \\
R^{2} & R^{3}
\end{array}$$
(II)

worin

R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> unabhängig voneinander für Wasserstoff, Alkyl,

Cycloalkyl, Heterocycloalkyl, Aryl, Hetaryl, WCOOR<sup>a</sup>, WCOO-M<sup>+</sup>,

W(SO<sub>3</sub>)R<sup>a</sup>, W(SO<sub>3</sub>)-M<sup>+</sup>, WPO<sub>3</sub>E<sup>1</sup>E<sup>2</sup>, W(PO<sub>3</sub>)<sup>2</sup>-(M<sup>+</sup>)<sub>2</sub>, WNE<sup>1</sup>E<sup>2</sup>,

W(NE<sup>1</sup>E<sup>2</sup>E<sup>3</sup>)+X<sup>-</sup>, WOR<sup>a</sup>, WSR<sup>a</sup>, (CHR<sup>b</sup>CH<sub>2</sub>O)<sub>x</sub>R<sup>a</sup>, (CH<sub>2</sub>NE<sup>1</sup>)<sub>x</sub>R<sup>a</sup>,

(CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>NE<sup>1</sup>)<sub>x</sub>R<sup>a</sup>, Halogen, Trifluormethyl, Nitro, Acyl oder

Cyano stehen,

worin

- W für eine Einfachbindung oder eine zweiwertige verbrükkende Gruppe mit 1 bis 20 Brückenatomen steht,
- Ra, E<sup>1</sup>, E<sup>2</sup>, E<sup>3</sup> jeweils gleiche oder verschiedene Reste, ausgewählt unter Wasserstoff, Alkyl, Cycloalkyl oder Aryl bedeuten,
  - Rb für Wasserstoff, Methyl oder Ethyl steht,
- 10 M+ für ein Kationäquivalent steht,
  - x- für ein Anionäquivalent steht und
  - x für eine ganze Zahl von 1 bis 240 steht,
- wobei jeweils zwei benachbarte Reste R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> und/oder R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> zusammen mit den Kohlenstoffatomen des Pyrrolrings, an die sie gebunden sind, auch für ein kondensiertes Ringsystem mit 1, 2 oder 3 weiteren Ringen stehen können.
- Erfindungsgemäß sind die Verbindungen der Formel II über das pyrrolische Stickstoffatom an ein Phosphoratom der Phosphorchelatverbindungen gebunden.
- 25 Bevorzugt stehen in den Verbindungen der Formel II einer oder zwei der Reste R¹, R², R³ und R⁴ für einen der zuvor genannten, von Wasserstoff verschiedenen Substituenten und die übrigen für Wasserstoff. Bevorzugt sind Verbindungen der Formel II, die in 2-Position, 2,5-Position oder 3,4-Position einen von Wasserstoff 30 verschiedenen Substituenten tragen.

Vorzugsweise sind die von Wasserstoff verschiedenen Substituenten R¹ bis R⁴ unabhängig voneinander ausgewählt unter C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-, vorzugsweise C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, speziell Methyl, Ethyl, Isopropyl und tert.-Butyl, Alkoxycarbonyl, wie Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, Isopropyloxycarbonyl und tert.-Butyloxycarbonyl sowie Trifluormethyl.

Bevorzugt stehen in den Verbindungen der Formel II die Reste R¹ und R² und/oder R³ und R⁴ zusammen mit den Kohlenstoffatomen des 40 Pyrrolrings, an die sie gebunden sind, für ein kondensiertes Ringsystem mit 1, 2 oder 3 weiteren Ringen. Wenn R¹ und R² und/oder R³ und R⁴ für ein ankondensiertes, also anelliertes Ringsystem stehen, so handelt es sich bevorzugt um Benzol- oder Naphthalinringe. Anellierte Benzolringe sind vorzugsweise unsubstituiert und weisen 1, 2 oder 3, insbesondere 1 oder 2 Substituenten auf, die ausgewählt sind unter Alkyl, Alkoxy, Halogen, SO₃H, Sulfonat, NE¹E², Alkylen-NE¹E², Trifluormethyl, Nitro, COORa, Al-

20

25

35

45

٠.

koxycarbonyl, Acyl und Cyano. Anellierte Naphthalinringe sind vorzugsweise unsubstituiert oder weisen im nichtanellierten Ring und/oder im anellierten Ring je 1, 2 oder 3, insbesondere 1 oder 2 der zuvor bei den anellierten Benzolringen genannten Substituenten auf. Wenn R¹ und R² für ein ankondensiertes Ringsystem stehen, so stehen R³ und R⁴ vorzugsweise für Wasserstoff oder steht R⁴ für Wasserstoff und R³ für einen Substituenten, der ausgewählt ist unter C₁- bis C₀-Alkyl, vorzugsweise C₁- bis C₄-Alkyl, speziell Methyl, Ethyl, Isopropyl oder tert.-Butyl.

Ist der Einsatz der Verbindungen der Formel I in einem wässrigen Hydroformylierungsmedium vorgesehen, so steht vorzugsweise wenigstens einer der Reste R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup> und/oder R<sup>4</sup> für eine polare (hydrophile) Gruppe, wobei dann in der Regel bei der Komplexbildung mit einem Gruppe-VIII-Metall wasserlösliche Komplexe resultieren. Bevorzugt sind die polaren Gruppen ausgewählt unter COOR<sup>a</sup>, COO-M<sup>+</sup>, SO<sub>3</sub>R<sup>a</sup>, SO<sub>3</sub>-M<sup>+</sup>, NE<sup>1</sup>E<sup>2</sup>, Alkylen-NE<sup>1</sup>E<sup>2</sup>, NE<sup>1</sup>E<sup>2</sup>E<sup>3+</sup>X<sup>-</sup>, Alkylen-NE<sup>1</sup>E<sup>2</sup>E<sup>3+</sup>X<sup>-</sup>, OR<sup>a</sup>, SR<sup>a</sup>, (CHR<sup>b</sup>CH<sub>2</sub>O)<sub>x</sub>R<sup>a</sup> oder (CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>N(E<sup>1</sup>))<sub>x</sub>R<sup>a</sup>, worin R<sup>a</sup>, E<sup>1</sup>, E<sup>2</sup>, E<sup>3</sup>, R<sup>b</sup>, M<sup>+</sup>, X<sup>-</sup> und x die zuvor angegebenen Bedeutungen besitzen.

Nach einer bevorzugten Ausführungsform stehen  $B^1$ ,  $B^2$ ,  $B^3$  und  $B^4$  für Indolylreste. Dabei kann der Pyrrolring in 3-Position einen von Wasserstoff verschiedenen Substituenten, vorzugsweise einen  $C_1$ - $C_4$ -Alkylrest, aufweisen.

Vorzugsweise sind die verbrückenden heteroaromatischen Gruppen  ${\tt B}^5$  und  ${\tt B}^6$  unabhängig voneinander ausgewählt unter Gruppen der allgemeinen Formel III

30
$$\begin{array}{c|c}
R^5 & R^8 \\
\hline
R^6 & R^7
\end{array}$$
(III)

worin

R<sup>5</sup>, R<sup>6</sup>, R<sup>7</sup> und R<sup>8</sup> unabhängig voneinander für Wasserstoff, Alkyl,

40 Cycloalkyl, Heterocycloalkyl, Aryl, Hetaryl, WCOOR<sup>a</sup>, WCOO-M<sup>+</sup>,

W(SO<sub>3</sub>)R<sup>a</sup>, W(SO<sub>3</sub>)-M<sup>+</sup>, WPO<sub>3</sub>E<sup>1</sup>E<sup>2</sup>, W(PO<sub>3</sub>)<sup>2</sup>-(M<sup>+</sup>)<sub>2</sub>, WNE<sup>1</sup>E<sup>2</sup>,

W(NE<sup>1</sup>E<sup>2</sup>E<sup>3</sup>)+X<sup>-</sup>, WOR<sup>a</sup>, WSR<sup>a</sup>, (CHR<sup>b</sup>CH<sub>2</sub>O)<sub>x</sub>R<sup>a</sup>, (CH<sub>2</sub>NE<sup>1</sup>)<sub>x</sub>R<sup>a</sup>,

(CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>NE<sup>1</sup>)<sub>x</sub>R<sup>a</sup>, Halogen, Trifluormethyl, Nitro, Acyl oder

Cyano stehen,

worin

- W für eine Einfachbindung oder eine zweiwertige verbrükkende Gruppe mit 1 bis 20 Brückenatomen steht,
- Ra, E<sup>1</sup>, E<sup>2</sup>, E<sup>3</sup> jeweils gleiche oder verschiedene Reste, ausgewählt unter Wasserstoff, Alkyl, Cycloalkyl oder Aryl bedeuten,
  - Rb für Wasserstoff, Methyl oder Ethyl steht,
- 10 M+ für ein Kationäquivalent steht,
  - X- für ein Anionäquivalent steht und
  - x für eine ganze Zahl von 1 bis 240 steht,
- wobei jeweils zwei benachbarte Reste R<sup>5</sup> und R<sup>6</sup> und/oder R<sup>7</sup> und R<sup>8</sup> zusammen mit den Kohlenstoffatomen des Pyrrolrings, an die sie gebunden sind, auch für ein kondensiertes Ringsystem mit 1, 2 oder 3 weiteren Ringen stehen können,
- mit der Maßgabe, dass einer der Reste  $R^5$ ,  $R^6$ ,  $R^7$  oder  $R^8$  für eine chemische Bindung zu einer zweiwertigen verbrückenden Gruppe Y oder gemeinsam mit einer Gruppe Y für eine chemische Bindung steht, die die Reste  $B^5$  und  $B^6$  miteinander verbindet.
- Erfindungsgemäß sind die Verbindungen der Formel III über das pyrrolische Stickstoffatom an ein Phosphoratom der Phosphorchelatverbindungen gebunden. Des Weiteren steht einer der Reste R<sup>5</sup> bis R<sup>8</sup> für eine chemische Verbindung, also den Anknüpfungspunkt der Verbindung der Formel III an eine verbrückende Gruppe Y, oder im Falle, dass Y selbst für eine chemische Verbindung steht, an eine weitere Verbindung der Formel III. Sind zwei Verbindungen der Formel III direkt über eine chemische Bindung miteinander verbunden, so kann es sich um gleiche oder verschiedene Verbindungen der Formel III handeln, und die Verbindungen der Formel III können über gleiche oder verschiedene Reste R<sup>5</sup> bis R<sup>8</sup> (d.h. gleiche oder verschiedene Positionen des Pyrrolringes) miteinander verbunden sein.
- 40 Bevorzugt steht in den Verbindungen der Formel III einer der Reste in 2-Position des Pyrrolrings (d. h. R<sup>5</sup> oder R<sup>8</sup>) für eine chemische Bindung, also den Anknüpfungspunkt an die verbrückende Gruppe Y.
- 45 Bevorzugt stehen in den Verbindungen der Formel III einer, zwei oder drei der Reste R<sup>5</sup>, R<sup>6</sup>, R<sup>7</sup> und R<sup>8</sup>, die nicht für eine chemische Bindung stehen, für einen der zuvor genannten von Wasser-

WO 03/066642

5

stoff verschiedenen Substituenten. Bevorzugt sind Verbindungen der Formel III, in denen die 2-Position für eine chemische Bindung und die 5-Position oder die 3-, 4-, 5-Positionen für einen von Wasserstoff verschiedenen Substituenten stehen.

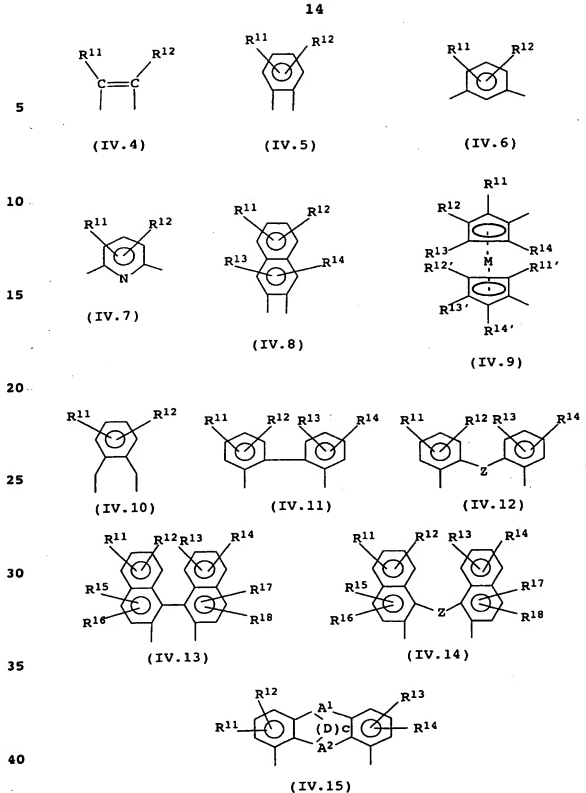
Vorzugsweise sind die von Wasserstoff verschiedenen Substituenten R<sup>5</sup> bis R<sup>8</sup> unabhängig voneinander ausgewählt unter C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-, vorzugsweise C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, speziell Methyl, Ethyl, Isopropyl und tert.-Butyl, Alkoxycarbonyl, wie Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, Isopropyloxycarbonyl und tert.-Butyloxycarbonyl sowie Trifluormethyl.

Des Weiteren bevorzugt steht in den Verbindungen der Formel III einer der Reste in 2-Position des Pyrrolrings (R<sup>5</sup> oder R<sup>8</sup>) für eine chemische Bindung und einer der Reste in 5-Position gemeinsam mit einem Rest in 4-Position (R<sup>5</sup> und R<sup>6</sup> und/oder R<sup>7</sup> und R<sup>8</sup>) zusammen mit den Kohlenstoffatomen des Pyrrolrings, an die sie gebunden sind, für ein kondensiertes Ringsystem mit 1, 2 oder 3 weiteren Ringen. Bezüglich geeigneter und bevorzugter kondensierter Ringsysteme wird auf die vorherigen Ausführungen zu entsprechenden Resten R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> und/oder R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> in Verbindungen der Formel II Bezug genommen. Vorzugsweise steht die Verbindung der Formel III dann für eine Indolylgruppe.

Ist der Einsatz der Verbindungen der Formel I in einem wässrigen
25 Hydroformylierungsmedium vorgesehen, so steht vorzugsweise wenigstens einer der Reste R<sup>5</sup>, R<sup>6</sup>, R<sup>7</sup> und/oder R<sup>8</sup> für eine polare (hydrophile) Gruppe, wie zuvor für die Reste R<sup>1</sup> bis R<sup>4</sup> definiert, worauf hier Bezug genommen wird.

30 Nach einer ersten bevorzugten Ausführungsform steht die verbrükkende Gruppe Y für eine chemische Bindung, d. h. in den Phosphorchelatverbindungen der allgemeinen Formel I sind die heteroaromatischen Gruppen B<sup>5</sup> und B<sup>6</sup> direkt miteinander verbunden.

35 Nach einer weiteren bevorzugten Ausführungsform ist die verbrükkende Gruppe Y ausgewählt unter Gruppen der Formeln IV.1 bis IV.15



worin

45 R9 und R10 unabhängig voneinander für Wasserstoff, Alkyl, Cycloalkyl, Heterocycloalkyl, Aryl oder Hetaryl stehen, wobei R9 und R10 gemeinsam mit dem Kohlenstoffatom, an das sie gebunden

7.

sind, auch für einen 3- bis 8-gliedrigen Carbo- oder Heterocyclus stehen können, der gegebenenfalls zusätzlich ein-, zwei- oder dreifach mit Cycloalkyl, Heterocycloalkyl, Aryl und/oder Hetaryl anelliert ist,

5

 $R^{11}$ ,  $R^{12}$ ,  $R^{13}$ ,  $R^{14}$ ,  $R^{15}$ ,  $R^{16}$ ,  $R^{17}$ ,  $R^{18}$ ,  $R^{11}$ ,  $R^{12}$ ,  $R^{13}$  und  $R^{14}$  unabhängig voneinander für Wasserstoff, Alkyl, Cycloalkyl, Heterocycloalkyl, Aryl, Hetaryl, Alkoxy, Halogen, SO3H, Sulfonat, NE4E5, Alkylen-NE4E5, Trifluormethyl, Nitro, Alkoxycarbonyl, Carboxyl oder Cyano stehen, worin E4 und E5 jeweils gleiche 10 oder verschiedene Reste, ausgewählt unter Wasserstoff, Alkyl, Cycloalkyl und Aryl bedeuten,

für ein nullwertiges Übergangsmetall, insbesondere Fe, steht, 15

m und n beide für 0 oder beide für 1 stehen,

für O, S, NR<sup>19</sup> oder SiR<sup>19</sup>R<sup>20</sup> steht, wobei Z R19 und R20 unabhängig voneinander für Wasserstoff, Alkyl, Cycloalkyl, Heterocycloalkyl, Aryl oder Hetaryl stehen, 20

> oder Z für eine C1- bis C3-Alkylenbrücke steht, die eine Doppelbindung und/oder einen Alkyl-, Cycloalkyl-, Heterocycloalkyl-, Aryl- oder Hetaryl-Substituenten aufweisen kann,

25

oder Z für eine C2- bis C3-Alkylenbrücke steht, die durch O, S oder NR19 oder SiR19R20 unterbrochen ist,

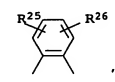
A1 und A2 unabhängig voneinander für O, S, SiR19R20, NR19 oder CR<sup>21</sup>R<sup>22</sup> stehen, wobei 30

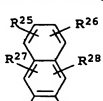
R21 und R22 unabhängig voneinander für Wasserstoff, Alkyl, Cycloalkyl, Heterocycloalkyl, Aryl oder Hetaryl stehen oder die Gruppe R21 gemeinsam mit einer weiteren Gruppe R21 oder die Gruppe R22 gemeinsam mit einer weiteren Gruppe R22 eine intramolekulare Brückengruppe D bilden,

eine zweibindige Brückengruppe, ausgewählt aus den Gruppen D

40

35





45

ist, in denen

R<sup>23</sup> und R<sup>24</sup> unabhängig voneinander für Wasserstoff, Alkyl, Cycloalkyl, Aryl, Halogen, Trifluormethyl, Carboxyl, Carboxylat oder Cyano stehen oder miteinander zu einer C<sub>3</sub>- bis C<sub>4</sub>-Alkylenbrücke verbunden sind,

5
R<sup>25</sup>, R<sup>26</sup>, R<sup>27</sup> und R<sup>28</sup> unabhängig voneinander für Wasserstoff,
Alkyl, Cycloalkyl, Aryl, Halogen, Trifluormethyl, COOH, Carboxylat, Cyano, Alkoxy, SO<sub>3</sub>H, Sulfonat, NE<sup>4</sup>E<sup>5</sup>, Alkylen-NE<sup>4</sup>E<sup>5</sup>E<sup>6+</sup>X<sup>-</sup>, Acyl oder Nitro stehen, wobei X<sup>-</sup> für ein Anionäquivalent steht, und

c 0 oder 1 ist.

Bevorzugt steht Y für eine Gruppe der Formel IV.1, worin  $\mathbb{R}^9$  und 15  $\mathbb{R}^{10}$  für Wasserstoff stehen und m und n beide für 0 stehen.

Weiterhin bevorzugt steht Y für eine Gruppe der Formel IV.1, worin R<sup>9</sup> für C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, insbesondere Methyl oder Ethyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, insbesondere Methoxy, oder Phenyl steht und worin R<sup>10</sup> für Wasserstoff steht. Bevorzugt stehen in diesen Verbindungen m und n beide für 0.

Weiterhin bevorzugt steht Y für eine Verbindung der Formel IV.1, worin  $R^9$  und  $R^{10}$  beide unabhängig voneinander ausgewählt sind unze ter  $C_1$ - $C_4$ -Alkylresten. Insbesondere stehen  $R^9$  und  $R^{10}$  dann beide für Methyl.

Des Weiteren bevorzugt steht Y für eine Gruppe der Formel IV.1, worin R<sup>9</sup> und R<sup>10</sup> gemeinsam mit dem Kohlenstoffatom, an das sie ge30 bunden sind, für einen 3- bis 8-gliedrigen Carbo- oder Heterocyclus stehen, der gegebenenfalls zusätzlich ein-, zwei- oder dreifach mit Cycloalkyl, Heterocycloalkyl, Aryl und/oder Hetaryl anelliert ist. Vorzugsweise stehen in diesen Verbindungen m und n
entweder beide für 0 oder beide für 1. Besonders bevorzugt stehen
35 R<sup>9</sup> und R<sup>10</sup> gemeinsam für Cyclopentyl.

Des Weiteren bevorzugt steht Y für eine Gruppe der Formel IV.3, worin  $R^{11}$  und  $R^{12}$  unabhängig voneinander ausgewählt sind unter Wasserstoff und  $C_1$ - $C_4$ -Alkylresten.

Des Weiteren bevorzugt steht Y für eine Gruppe der Formel IV.5, worin  $\mathbb{R}^{11}$  und  $\mathbb{R}^{12}$  für Wasserstoff stehen.

In den Formeln IV.6 und IV.7 stehen  ${\bf R^{11}}$  und  ${\bf R^{12}}$  vorzugsweise beide 45 für Wasserstoff.

Des Weiteren bevorzugt steht Y für eine Gruppe der Formel IV.8, worin  $\mathbb{R}^{11}$ ,  $\mathbb{R}^{12}$ ,  $\mathbb{R}^{13}$  und  $\mathbb{R}^{14}$  für Wasserstoff stehen.

Des Weiteren bevorzugt steht Y für eine Gruppe der Formel IV.9,
5 worin M für Fe steht und R<sup>11</sup>, R<sup>12</sup>, R<sup>13</sup>, R<sup>14</sup>, R<sup>11</sup>, R<sup>12</sup>, R<sup>13</sup> und R<sup>14</sup>
für Wasserstoff stehen. Die beiden Cyclopentadienylringe des Metallocens IV.9 können in ekliptischer und gestaffelter Konformation vorliegen. Die Ebenen der Cyclopentadienylringe können, z.B. in Abhängigkeit vom Zentralmetall, parallel oder gegeneinander
10 geneigt sein.

Des Weiteren bevorzugt steht Y für eine Gruppe der Formel IV.11, worin  $\mathbb{R}^{11}$ ,  $\mathbb{R}^{12}$ ,  $\mathbb{R}^{13}$  und  $\mathbb{R}^{14}$  für Wasserstoff stehen.

15 Des Weiteren bevorzugt steht Y für eine Gruppe der Formel IV.15.

In der Brückengruppe Y der Formel IV.15 können die Gruppen A<sup>1</sup> und A<sup>2</sup> im Allgemeinen unabhängig voneinander für O, S, SiR<sup>19</sup>R<sup>20</sup>, NR<sup>19</sup> oder CR<sup>21</sup>R<sup>22</sup> stehen, wobei die Substituenten R<sup>19</sup> und R<sup>20</sup> im Allge-20 meinen unabhängig voneinander die Bedeutung Wasserstoff, Alkyl, Cycloalkyl, Heterocycloalkyl, Aryl oder Hetaryl haben können, wohingegen die Gruppen R<sup>21</sup> und R<sup>22</sup> unabhängig voneinander für Wasserstoff, Alkyl, Cycloalkyl, Heterocycloalkyl, Aryl oder Hetaryl stehen oder die Gruppe R<sup>21</sup> gemeinsam mit einer weiteren Gruppe R<sup>21</sup> oder die Gruppe R<sup>22</sup> gemeinsam mit einer weiteren Gruppe R<sup>22</sup> eine intramolekulare Brückengruppe D bilden können.

D ist eine zweibindige Brückengruppe, die im Allgemeinen ausgewählt ist aus den Gruppen

in denen R<sup>23</sup> und R<sup>24</sup> unabhängig voneinander für Wasserstoff, Alkyl, Cycloalkyl, Aryl, Halogen, Trifluormethyl, Carboxyl, Carboxylat oder Cyano stehen oder miteinander zu einer C<sub>3</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylen-40 gruppe verbunden sind und R<sup>25</sup>, R<sup>26</sup>, R<sup>27</sup> und R<sup>28</sup> unabhängig voneinander für Wasserstoff, Alkyl, Cycloalkyl, Aryl, Halogen, Trifluormethyl, COOH, Carboxylat, Cyano, Alkoxy, SO<sub>3</sub>H, Sulfonat, NE<sup>4</sup>E<sup>5</sup>, Alkylen-NE<sup>4</sup>E<sup>5</sup>E<sup>6+</sup>X-, Aryl oder Nitro stehen können. Vorzugsweise stehen die Gruppen R<sup>23</sup> und R<sup>24</sup> für Wasserstoff, C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>-Alkyl oder Carboxylat und die Gruppen R<sup>25</sup>, R<sup>26</sup>, R<sup>27</sup> und R<sup>28</sup> für Wasserstoff, C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>-Alkyl, Halogen, insbesondere Fluor, Chlor oder Brom, Trifluormethyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, Carboxylat, Sulfonat oder

C<sub>6</sub>-C<sub>8</sub>-Aryl. Besonders bevorzugt stehen R<sup>23</sup>, R<sup>24</sup>, R<sup>25</sup>, R<sup>26</sup>, R<sup>27</sup> und R<sup>28</sup> für Wasserstoff. Für den Einsatz in einem wässrigen Reaktionsmedium sind solche Verbindungen bevorzugt, in denen 1, 2 oder 3, vorzugsweise 1 oder 2, insbesondere 1 der Gruppen R<sup>25</sup>, R<sup>26</sup>, R<sup>27</sup> und/oder R<sup>28</sup> für eine COO-M<sup>+</sup>, eine SO<sub>3</sub>-M<sup>+</sup> oder eine NE<sup>1</sup>E<sup>2</sup>E<sup>3+</sup>X-Gruppe stehen, wobei M<sup>+</sup> und X<sup>-</sup> die vorstehend genannte Bedeutung haben.

Besonders bevorzugte Brückengruppen D sind die Ethylengruppe

10

15 und die 1,2-Phenylengruppe

20

Wenn R<sup>21</sup> mit einer weiteren Gruppe R<sup>21</sup> oder R<sup>22</sup> mit einer weiteren Gruppe R<sup>22</sup> eine intramolekulare Brückengruppe D bildet, d. h. der Index c in diesem Falle gleich 1 ist, ergibt es sich zwangsläufig, dass sowohl A<sup>1</sup> als auch A<sup>2</sup> eine CR<sup>21</sup>R<sup>22</sup>-Gruppe sind und die Brückengruppe Y in diesem Falle ein Triptycen-artiges Kohlenstoffgerüst hat.

Bevorzugte Brückengruppen Y sind außer denen mit Triptycen-artigem Kohlenstoffgerüst solche, in denen der Index c für 0 steht und die Gruppen A¹ und A² ausgewählt sind aus den Gruppen O, S und CR²¹R²², insbesondere unter O, S, der Methylengruppe (R²¹ = R²² = H), der Dimethylmethylengruppe (R²¹ = R²² = CH₃), der Di-n-propylmethylengruppe (R²¹ = R²² = n-Propyl) oder der Di-n-butylmethylengruppe (R²¹ = R²² = n-Butyl). Insbesondere sind solche Brückengruppe (R²¹ = R²² = n-Butyl). Insbesondere sind solche Brückengruppen Y bevorzugt, in denen A¹ von A² verschieden ist, wobei A¹ bevorzugt eine CR²¹R²²-Gruppe und A² bevorzugt eine O- oder S-Gruppe, besonders bevorzugt eine Oxagruppe O ist.

Besonders bevorzugte Brückengruppen Y der Formel IV.15 sind somit 40 solche, die aus einem Triptycen-artigen oder Xanthen-artigen  $(A^1:CR^{21}R^{22}, A^2:0)$  Gerüst aufgebaut sind.

In der Formel IV.15 stehen die Substituenten R<sup>11</sup>, R<sup>12</sup>, R<sup>13</sup> und R<sup>14</sup> vorzugsweise für Wasserstoff, Alkyl, Cycloalkyl, Heterocyclo-45 alkyl, Aryl und Hetaryl. Bevorzugt stehen R<sup>11</sup> und R<sup>13</sup> für Wasser-stoff und R<sup>12</sup> und R<sup>14</sup> für C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, wie z. B. Methyl, Ethyl, n-

Propyl, n-Butyl oder tert.-Butyl.

Vorzugsweise stehen in der Formel IV.15 die Substituenten  $R^{11}$ ,  $R^{12}$ ,  $R^{13}$  und  $R^{14}$  alle für Wasserstoff.

Wenn in der Formel IV.15 R<sup>11</sup> und/oder R<sup>13</sup> für ein ankondensiertes, also anelliertes, Ringsystem stehen, so handelt es sich bevorzugt um Benzol- oder Naphthalinringe. Anellierte Benzolringe sind vorzugsweise unsubstituiert oder weisen 1, 2 oder 3, insbesondere 10 1 oder 2 Substituenten auf, die ausgewählt sind unter Alkyl, Alkoxy, Halogen, SO<sub>3</sub>H, Sulfonat, NE<sup>1</sup>E<sup>2</sup>, Alkylen-NE<sup>1</sup>E<sup>2</sup>, Trifluormethyl, Nitro, COOR<sup>a</sup>, Alkoxycarbonyl, Acyl und Cyano. Anellierte Naphthalinringe sind vorzugsweise unsubstituiert oder weisen im nicht anellierten Ring und/oder im anellierten Ring insgesamt 1, 15 2 oder 3, insbesondere 1 oder 2 der zuvor bei den anellierten Benzolringen genannten Substituenten auf.

Lediglich zur Veranschaulichung erfindungsgemäßer Phosphorchelatverbindungen werden im Folgenden einige aufgelistet:

(2)

(1)

(3)

nonin--wo markedali I s

Die Herstellung der erfindungsgemäßen Phosphorchelatverbindungen der allgemeinen Formel I kann beispielsweise gemäß folgendem Schema erfolgen:

40

$$P(Hal)_3 \xrightarrow{2 \text{ äq } HB^1} (B^1)_2PHal$$

10 2 
$$(B^1)_2$$
 PHal  $\frac{H-B^5-Y-B^6-H}{-2 \text{ HHal}}$   $(B^1)_2P-B^5-Y-B^6-P(B^1)_2$ 

15 z.B.

$$HB^{1}$$
,  $HB^{2} = R^{1}$ 
 $R^{2}$ 
 $R^{3}$ 

Darin haben  $B^1$ ,  $B^2$ ,  $B^5$ ,  $B^6$ ,  $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$  und  $R^4$  unabhängig voneinan-30 der die zuvor genannte Bedeutung.

So kann beispielsweise die Herstellung von Phosphor-Chelatverbindungen mit Bis-Indolyl-Rückgrat ausgehend von Toluidinen nach folgendem Schema erfolgen:

35

Derartige Synthesen werden beispielsweise in der GB 330,332 sowie von Madelung in Chem. Ber. 1912, 45, S. 1131ff beschrieben, worauf hier in vollem Umfang Bezug genommen wird.

Die Herstellung von Phosphor-Chelatverbindungen mit Rückgraten, bei denen zwei Indolgruppen durch verschiedene verbrückende Gruppen Y miteinander verbunden sind, kann nach der Fischer-Indol-Synthese ausgehend von Phenylhydrazon und den entsprechenden Diketonen erfolgen. Dies wird beispielhaft an folgendem Schema erläutert:

SDOCID: <WO\_03066842A1\_I\_>

Derartige Synthesen sind beispielsweise in Houben-Weyl, Georg-Thieme Verlag Stuttgart, 1994, Hetarene I, Teil 2b, S. 716-735; Robinson, Chem. Rev. 1969, 69, S. 227-250 und Schöpf, Chem. Ber. 1954, 87, S. 455-463 beschrieben, worauf hier in vollem Umfang Bezug genommen wird.

Die Herstellung von Phosphor-Chelatverbindungen mit Rückgraten,
bei denen zwei Indolgruppen durch verschiedene verbrückende Gruppen Y miteinander verbunden sind kann auch gemäß folgendem Schema

erfolgen:

Derartige Synthesen sind beispielsweise in Babu et al., Synthetic Commun. 30(9), 1609-1614 (2000); Dittmann, Arch. Pharm. 1985, 30 318, N4, S. 340-350 und Brieskorn, Arch. Pharm. 1979, 312 NO 12, S. 1046-1051 beschrieben, worauf hier in vollem Umfang Bezug genommen wird.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist ein Katalysator, umfas-35 send wenigstens einen Komplex eines Metalls der VIII. Nebengruppe mit mindestens einer erfindungsgemäßen Verbindung der Formel I, wie zuvor definiert.

Die erfindungsgemäßen und erfindungsgemäß eingesetzten Katalysatoren können einen oder mehrere der Verbindungen der allgemeinen Formel I als Liganden aufweisen. Zusätzlich zu den zuvor beschriebenen Liganden der allgemeinen Formel I können Sie noch wenigstens einen weiteren Liganden, der ausgewählt ist unter Halogeniden, Aminen, Carboxylaten, Acetylacetonat, Aryl- oder Alkylsulfonaten, Hydrid, CO, Olefinen, Dienen, Cycloolefinen, Nitrilen, N-haltigen Heterocyclen, Aromaten und Heteroaromaten, Ethern, PF3, Phospholen, Phosphabenzolen sowie ein-, zwei- und

mehrzähnigen Phosphin-, Phosphinit-, Phosphonit-, Phosphoramiditund Phosphitliganden aufweisen.

Bevorzugt handelt es sich bei dem Metall der VIII. Nebengruppe um 5 Cobalt, Ruthenium, Rhodium, Palladium, Platin, Osmium oder Iridium und insbesondere um Cobalt, Rhodium, Ruthenium und Iridium.

Im Allgemeinen werden unter Hydroformylierungsbedingungen aus den jeweils eingesetzten Katalysatoren oder Katalysatorvorstufen ka10 talytisch aktive Spezies der allgemeinen Formel H<sub>x</sub>M<sub>y</sub>(CO)<sub>z</sub>L<sub>q</sub> gebildet, worin M für ein Metall der VIII. Nebengruppe, L für eine phosphorhaltige Verbindung der Formel I und q, x, y, z für ganze Zahlen, abhängig von der Wertigkeit und Art des Metalls sowie der Bindigkeit des Liganden L, stehen. Vorzugsweise stehen z und q
15 unabhängig voneinander mindestens für einen Wert von 1, wie z. B.
1, 2 oder 3. Die Summe aus z und q steht bevorzugt für einen Wert von 2 bis 5. Dabei können die Komplexe gewünschtenfalls zusätzlich noch mindestens einen der zuvor beschriebenen weiteren Liganden aufweisen.

20

Nach einer bevorzugten Ausführungsform werden die Hydroformylierungskatalysatoren in situ, in dem für die Hydroformylierungsreaktion eingesetzten Reaktor, hergestellt. Gewünschtenfalls können die erfindungsgemäßen Katalysatoren jedoch auch separat hergestellt und nach üblichen Verfahren isoliert werden. Zur in situ-Herstellung der erfindungsgemäßen Katalysatoren kann man z. B. wenigstens eine Verbindung der allgemeinen Formel I, eine Verbindung oder einen Komplex eines Metalls der VIII. Nebengruppe, gegebenenfalls wenigstens einen weiteren zusätzlichen Liganden und gegebenenfalls ein Aktivierungsmittel in einem inerten Lösungsmittel unter den Hydroformylierungsbedingungen umsetzen.

Geeignete Rhodiumverbindungen oder -komplexe sind z. B. Rhodium(II) - und Rhodium(III) -salze, wie Rhodium(III) -chlorid, Rhodium(III) -nitrat, Rhodium(III) -sulfat, Kalium-Rhodiumsulfat, Rhodium(II) - bzw. Rhodium(III) -carboxylat, Rhodium(II) - und Rhodium(III) -acetat, Rhodium(III) -oxid, Salze der Rhodium(III) - säure, Trisammoniumhexachlororhodat(III) etc. Weiterhin eignen sich Rhodiumkomplexe, wie Rhodiumbiscarbonylacetylacetonat, Acetylacetonatobisethylenrhodium(I) etc. Vorzugsweise werden Rhodiumbiscarbonylacetylacetonat oder Rhodiumacetat eingesetzt.

Ebenfalls geeignet sind Rutheniumsalze oder -verbindungen. Geeignete Rutheniumsalze sind beispielsweise Ruthenium(III)chlorid,
45 Ruthenium(IV)-, Ruthenium(VI)- oder Ruthenium(VIII)oxid, Alkalisalze der Rutheniumsauerstoffsäuren wie K<sub>2</sub>RuO<sub>4</sub> oder KRuO<sub>4</sub> oder Komplexverbindungen, wie z. B. RuHCl(CO)(PPh<sub>3</sub>)<sub>3</sub>. Auch können die



Metallcarbonyle des Rutheniums wie Trisrutheniumdodecacarbonyl oder Hexarutheniumoctadecacarbonyl, oder Mischformen, in denen CO teilweise durch Liganden der Formel  $PR_3$  ersetzt sind, wie  $Ru(CO)_3(PPh_3)_2$ , im erfindungsgemäßen Verfahren verwendet werden.

Geeignete Cobaltverbindungen sind beispielsweise Cobalt(II)chlorid, Cobalt(II)sulfat, Cobalt(II)carbonat, Cobalt(II)nitrat, deren Amin- oder Hydratkomplexe, Cobaltcarboxylate, wie Cobaltacetat, Cobaltethylhexanoat, Cobaltnaphthanoat, sowie der Cobalt10 Caprolactamat-Komplex. Auch hier können die Carbonylkomplexe des Cobalts wie Dicobaltoctacarbonyl, Tetracobaltdodecacarbonyl und Hexacobalthexadecacarbonyl eingesetzt werden.

Die genannten und weitere geeignete Verbindungen des Cobalts,
15 Rhodiums, Rutheniums und Iridiums sind im Prinzip bekannt und in
der Literatur hinreichend beschrieben oder sie können vom Fachmann analog zu den bereits bekannten Verbindungen hergestellt
werden.

20 Geeignete Aktivierungsmittel sind z. B. Brönsted-Säuren, Lewis-Säuren, wie z. B. BF<sub>3</sub>, AlCl<sub>3</sub>, ZnCl<sub>2</sub>, und Lewis-Basen.

Als Lösungsmittel werden vorzugsweise die Aldehyde eingesetzt, die bei der Hydroformylierung der jeweiligen Olefine entstehen, 25 sowie deren höher siedende Folgereaktionsprodukte, z. B. die Produkte der Aldolkondensation. Ebenfalls geeignete Lösungsmittel sind Aromaten, wie Toluol und Xylole, Kohlenwasserstoffe oder Gemische von Kohlenwasserstoffen, auch zum Verdünnen der oben genannten Aldehyde und der Folgeprodukte der Aldehyde. Weitere Lö-30 sungsmittel sind Ester aliphatischer Carbonsäuren mit Alkanolen, beispielsweise Essigester oder Texanol™, Ether wie tert.-Butylmethylether und Tetrahydrofuran. Bei ausreichend hydrophilisierten Liganden können auch Alkohole, wie Methanol, Ethanol, n-Propanol, Isopropanol, n-Butanol, Isobutanol, Ketone, wie Aceton und Methy-35 lethylketon etc., eingesetzt werden. Ferner können als Lösungsmittel auch sogenannten "Ionic Liquids" verwendet werden. Hierbei handelt es sich um flüssige Salze, beispielsweise um N,N'-Dialkylimidazoliumsalze wie die N-Butyl-N'-methylimidazoliumsalze, Tetraalkylammoniumsalze wie die Tetra-n-butylammoniumsalze, N-Al-40 kylpyridiniumsalze wie die n-Butylpyridiniumsalze, Tetraalkylphosphoniumsalze wie die Trishexyl(tetradecyl)phosphoniumsalze, 2. B. die Tetrafluoroborate, Acetate, Tetrachloroaluminate, Hexafluorophosphate, Chloride und Tosylate.

45 Weiterhin ist es möglich die Umsetzungen auch in Wasser oder wässrigen Lösungsmittelsystemen, die neben Wasser ein mit Wasser mischbares Lösungsmittel, beispielsweise einen Alkohol wie Metha-

nol, Ethanol, n-Propanol, Isopropanol, n-Butanol, Isobutanol, ein Keton wie Aceton und Methylethylketon oder ein anderes Lösungsmittel enthalten. Zu diesem Zweck setzt man Liganden der Formel I ein, die mit polaren Gruppen, beispielsweise ionischen Gruppen 5 wie SO<sub>3</sub>Me, CO<sub>2</sub>Me mit Me = Na, K oder NH<sub>4</sub> oder wie N(CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>+ modifiziert sind. Die Umsetzungen erfolgen dann im Sinne einer Zweiphasenkatalyse, wobei der Katalysator sich in der wässrigen Phase befindet und Einsatzstoffe und Produkte die organische Phase bilden. Auch die Umsetzung in den "Ionic Liquids" kann als Zweiphasenkatalyse ausgestaltet sein.

Das Molmengenverhältnis von phosphorhaltigem Ligand zu Metall der VIII. Nebengruppe liegt im Allgemeinen in einem Bereich von etwa 1:1 bis 1000:1.

15

Als Substrate für das erfindungsgemäße Hydroformylierungsverfahren kommen prinzipiell alle Verbindungen in Betracht, welche eine oder mehrere ethylenisch ungesättigte Doppelbindungen enthalten. Dazu zählen z. B. Olefine, wie α-Olefine, interne geradkettige und interne verzweigte Olefine. Geeignete α-Olefine sind z. B. Ethylen, Propen, 1-Buten, 1-Penten, 1-Hexen, 1-Hepten, 1-Octen, 1-Nonen, 1-Decen, 1-Undecen, 1-Dodecen etc.

Geeignete verzweigte, interne Olefine sind vorzugsweise C<sub>4</sub>-C<sub>20</sub>25 Olefine, wie 2-Methyl-2-Buten, 2-Methyl-2-Penten, 3-Methyl2-Penten, verzweigte, interne Hepten-Gemische, verzweigte, interne Octen-Gemische, verzweigte, interne Nonen-Gemische, verzweigte, interne Decen-Gemische, verzweigte, interne Undecen-Gemische, verzweigte, interne Dodecen-Gemische etc.

30

Geeignete zu hydroformylierende Olefine sind weiterhin C5-C8-Cycloalkene, wie Cyclopenten, Cyclohexen, Cyclohepten, Cycloocten und deren Derivate, wie z. B. deren C1-C20-Alkylderivate mit 1 bis 5 Alkylsubstituenten. Geeignete zu hydroformylierende Olefine 35 sind weiterhin Vinylaromaten, wie Styrol,  $\alpha$ -Methylstyrol, 4-Isobutylstyrol etc. Geeignete zu hydroformylierende Olefine sind weiterhin α,β-ethylenisch ungesättigte Mono- und/oder Dicarbonsäuren, deren Ester, Halbester und Amide, wie Acrylsäure, Methacrylsäure, Maleinsäure, Fumarsäure, Crotonsäure, Itaconsäure, 3-Pen-40 tensäuremethylester, 4-Pentensäuremethylester, Ölsäuremethylester, Acrylsäuremethylester, Methacrylsäuremethylester, ungesättigte Nitrile, wie 3-Pentennitril, 4-Pentennitril, Acrylnitril, Vinylether, wie Vinylmethylether, Vinylethylether, Vinylpropylether etc., C1-C20-Alkenole, -Alkendiole und -Alkadienole, wie 45 2,7-Octadienol-1. Geeignete Substrate sind weiterhin Di- oder Polyene mit isolierten oder konjugierten Doppelbindungen. Dazu zählen z. B. 1,3-Butadien, 1,4-Pentadien, 1,5-Hexadien, 1,6-Heptadien, 1,7-Octadien, Vinylcyclohexen, Dicyclopentadien, 1,5,9-Cyclooctatrien sowie Butadienhomo- und -copolymere.

Bevorzugt ist die zur Hydroformylierung eingesetzte ungesättigte 5 Verbindung ausgewählt unter internen linearen Olefinen und Olefingemischen, die wenigstens ein internes lineares Olefin enthalten. Geeignete lineare (geradkettige) interne Olefine sind vorzugsweise C<sub>4</sub>-C<sub>20</sub>-Olefine, wie 2-Buten, 2-Penten, 2-Hexen, 3-Hexen,
2-Hepten, 3-Hepten, 2-Octen, 3-Octen, 4-Octen etc. und Mischungen
10 davon.

Vorzugsweise wird in dem erfindungsgemäßen Hydroformylierungsverfahren ein großtechnisch zugängiges Olefingemisch eingesetzt, das insbesondere wenigstens ein internes lineares Olefin enthält.

- 15 Dazu zählen z. B. die durch gezielte Ethen-Oligomerisierung in Gegenwart von Alkylaluminiumkatalysatoren erhaltenen Ziegler-Olefine. Dabei handelt es sich im Wesentlichen um unverzweigte Olefine mit endständiger Doppelbindung und gerader Kohlenstoffatomanzahl. Dazu zählen weiterhin die durch Ethen-Oligomerisierung
- 20 in Gegenwart verschiedener Katalysatorsysteme erhaltenen Olefine, z. B. die in Gegenwart von Alkylaluminiumchlorid/Titantetrachlorid-Katalysatoren erhaltenen, überwiegend linearen  $\alpha$ -Olefine und die in Gegenwart von Nickel-Phosphinkomplex-Katalysatoren nach dem Shell Higher Olefin Process (SHOP) erhaltenen  $\alpha$ -Olefine. Ge-
- 25 eignete technisch zugängige Olefingemische werden weiterhin bei der Paraffin-Dehydrierung entsprechender Erdölfraktionen, z. B. der sog. Petroleum- oder Dieselölfraktionen, erhalten. Zur Überführung von Paraffinen, vorwiegend von n-Paraffinen in Olefine, werden im Wesentlichen drei Verfahren eingesetzt:

30

- thermisches Cracken (Steamcracken),
- katalytisches Dehydrieren und
- chemisches Dehydrieren durch Chlorieren und Dehydrochlorieren.

35

Dabei führt das thermische Cracken überwiegend zu α-Olefinen, während die anderen Varianten Olefingemische ergeben, die im Allgemeinen auch größere Anteile an Olefinen mit innenständiger Doppelbindung aufweisen. Geeignete Olefingemische sind weiterhin die bei Metathese- bzw. Telomerisationsreaktionen erhaltenen Olefine. Dazu zählen z. B. die Olefine aus dem Phillips-Triolefin-Prozess, einem modifizierten SHOP-Prozess aus Ethylen-Oligomerisierung, Doppelbindungs-Isomerisierung und anschließender Metathese (Ethenolyse).

Geeignete in dem erfindungsgemäßen Hydroformylierungsverfahren einsetzbare technische Olefingemische sind weiterhin ausgewählt unter Dibutenen, Tributenen, Tetrabutenen, Dipropenen, Tripropenen, Tetrapropenen, Mischungen von Butenisomeren, insbesondere Raffinat II, Dihexenen, Dimeren und Oligomeren aus dem Dimersol®-Prozess von IFP, Octolprozess® von Hüls, Polygasprozess etc.

Bevorzugt ist ein Verfahren, das dadurch gekennzeichnet ist, dass der Hydroformylierungskatalysator in situ hergestellt wird, wobei 10 man mindestens eine Verbindung der Formel I, eine Verbindung oder einen Komplex eines Metalls der VIII. Nebengruppe und gegebenenfalls ein Aktivierungsmittel in einem inerten Lösungsmittel unter den Hydroformylierungsbedingungen zur Reaktion bringt.

15 Die Hydroformylierungsreaktion kann kontinuierlich, semikontinuierlich oder diskontinuierlich erfolgen.

Geeignete Reaktoren für die kontinuierliche Umsetzung sind dem Fachmann bekannt und werden z.B. in Ullmanns Enzyklopädie der 20 technischen Chemie, Bd. 1, 3. Aufl., 1951, S. 743 ff. beschrieben.

Geeignete druckfeste Reaktoren sind dem Fachmann ebenfalls bekannt und werden z. B. in Ullmanns Enzyklopädie der technischen 25 Chemie, Bd. 1, 3. Auflage, 1951, S. 769 ff. beschrieben. Im Allgemeinen wird für das erfindungsgemäße Verfahren ein Autoklav verwendet, der gewünschtenfalls mit einer Rührvorrichtung und einer Innenauskleidung versehen sein kann.

30 Die Zusammensetzung des im erfindungsgemäßen Verfahren eingesetzten Synthesegases aus Kohlenmonoxid und Wasserstoff kann in weiten Bereichen variieren. Das molare Verhältnis von Kohlenmonoxid und Wasserstoff beträgt in der Regel etwa 5:95 bis 70:30, bevorzugt etwa 40:60 bis 60:40. Insbesondere bevorzugt wird ein molares Verhältnis von Kohlenmonoxid und Wasserstoff im Bereich von etwa 1:1 eingesetzt.

Die Temperatur bei der Hydroformylierungsreaktion liegt im Allgemeinen in einem Bereich von etwa 20 bis 180 °C, bevorzugt etwa 50 bis 150 °C. Die Reaktion wird in der Regel bei dem Partialdruck des Reaktionsgases bei der gewählten Reaktionstemperatur durchgeführt. Im Allgemeinen liegt der Druck in einem Bereich von etwa 1 bis 700 bar, bevorzugt 1 bis 600 bar, insbesondere 1 bis 300 bar. Der Reaktionsdruck kann in Abhängigkeit von der Aktivität des eingesetzten erfindungsgemäßen Hydroformylierungskatalysators variiert werden. Im Allgemeinen erlauben die erfindungsgemäßen Katalysatoren auf Basis von phosphorhaltigen Verbindungen eine Um-

setzung in einem Bereich niedriger Drücke, wie etwa im Bereich von 1 bis 100 bar.

Die erfindungsgemäß eingesetzten und die erfindungsgemäßen Hydro5 formylierungskatalysatoren lassen sich nach üblichen, dem Fachmann bekannten Verfahren vom Austrag der Hydroformylierungsreaktion abtrennen und können im Allgemeinen erneut für die Hydroformylierung eingesetzt werden.

10 Die zuvor beschriebenen, erfindungsgemäßen Katalysatoren, die chirale Verbindungen der allgemeinen Formel I umfassen, eignen sich zur enantioselektiven Hydroformylierung.

Die zuvor beschriebenen Katalysatoren können auch in geeigneter
15 Weise, z. B. durch Anbindung über als Ankergruppen geeignete
funktionelle Gruppen, Adsorption, Pfropfung, etc. an einen geeigneten Träger, z. B. aus Glas, Kieselgel, Kunstharzen etc., immobilisiert werden. Sie eignen sich dann auch für einen Einsatz als
Festphasenkatalysatoren.

20 Die Hydroformylierungsaktivität von Katalysatoren auf Basis von Liganden der Formel I ist überraschenderweise in der Regel höherals die Isomerisierungsaktivität bezüglich der Bildung mittenständiger Doppelbindungen. Vorteilhafterweise zeigen die erfin-25 dungsgemäßen und die erfindungsgemäß eingesetzten Katalysatoren bei der Hydroformylierung von  $\alpha$ -Olefinen eine hohe Selektivität zugunsten der  $\alpha$ -Aldehyde bzw. -Alkohole. Zudem werden im Allgemeinen auch bei der Hydroformylierung von internen linearen Olefinen (isomerisierende Hydroformylierung) gute Ausbeuten an  $\alpha$ -Al-30 dehyden bzw. -Alkoholen und insbesondere auch an n-Aldehyden bzw. -Alkoholen erhalten. Weiterhin weisen diese Katalysatoren im Allgemeinen eine hohe Stabilität unter den Hydroformylierungsbedinqungen auf, so dass mit Ihnen in der Regel längere Katalysatorstandzeiten erzielt werden, als mit aus dem Stand der Technik be-35 kannten Katalysatoren auf Basis herkömmlicher Chelatliganden. Vorteilhafter Weise zeigen die erfindungsgemäßen und erfindungsgemäß eingesetzten Katalysatoren weiterhin eine hohe Aktivität, so dass in der Regel die entsprechenden Aldehyde, bzw. Alkohole in guten Ausbeuten erhalten werden. Bei der Hydroformylierung von 40 lpha-Olefinen sowie von innenständigen, linearen Olefinen zeigen Sie zudem eine sehr geringe Selektivität zum Hydrierprodukt des eingesetzten Olefins.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Her-45 stellung von 2-Propylheptanol, bei dem man

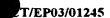
- a) Buten oder ein Buten enthaltendes  $C_4$ -Kohlenwasserstoffgemisch in Gegenwart eines Katalysators, wie zuvor definiert, mit Kohlenmonoxid und Wasserstoff unter Erhalt eines n-Valeraldehyd enthaltenden Hydroformylierungsprodukts hydroformyliert,
- b) gegebenenfalls das Hydroformylierungsprodukt einer Auftrennung unter Erhalt einer an n-Valeraldehyd angereicherten Fraktion unterzieht,
- 10 c) das in Schritt a) erhaltene Hydroformylierungsprodukt oder die in Schritt b) erhaltene an n-Valeraldehyd angereicherte Fraktion einer Aldolkondensation unterzieht,
- d) die Produkte der Aldolkondensation mit Wasserstoff katalytisch zu Alkoholen hydriert, und
  - e) gegebenenfalls die Hydrierprodukte einer Auftrennung unter Erhalt einer an 2-Propylheptanol angereicherten Fraktion unterzieht.

a) Hydroformylierung

Als Einsatzmaterial für die Hydroformylierung eignet sich sowohl im Wesentlichen reines 1-Buten als auch Gemische von 1-Buten mit 25 2-Buten und technisch erhältliche C<sub>4</sub>-Kohlenwasserstoffströme, die 1-Buten und/oder 2 Buten enthalten. Vorzugsweise eignen sich C<sub>4</sub>-Schnitte, die in großen Mengen aus FCC-Anlagen und aus Steamcrackern zur Verfügung stehen. Diese bestehen im Wesentlichen aus einem Gemisch der isomeren Butene und Butan.

Als Einsatzmaterial geeignete C<sub>4</sub>-Kohlenwasserstoffströme enthalten z. B. 50 bis 99, vorzugsweise 60 bis 90 Mol-% Butene und 1 bis 50, vorzugsweise 10 bis 40 Mol-% Butane. Vorzugsweise umfasst die Butenfraktion 40 bis 60 Mol-% 1-Buten, 20 bis 30 Mol-% 2-Buten und weniger als 5 Mol-%, insbesondere weniger als 3 Mol-% Isobuten (bezogen auf die Butenfraktion). Als besonders bevorzugter Einsatzstoff wird das sogenannte Raffinat II verwendet, bei dem es sich um ein Isobuten-abgereicherten C<sub>4</sub>-Schnitt aus einer FCC-Anlage oder einen Steamcracker handelt.

Hydroformylierungskatalysatoren auf Basis der erfindungsgemäß eingesetzten Phosphorchelatverbindungen als Liganden weisen vorteilhafterweise eine hohe n-Selektivität, auch beim Einsatz von 2-Buten und 2-butenhaltigen Kohlenwasserstoffgemischen als Einsatzmaterial auf. Somit können in dem erfindungsgemäßen Verfahren



auch solche Einsatzstoffe wirtschaftlich eingesetzt werden, da der angestrebte n-Valeraldehyd in guten Ausbeuten resultiert.

#### b) Auftrennung

5

Nach einer geeigneten Verfahrensvariante wird die in Schritt a) nach Abtrennung des Katalysatorsystems erhaltene produktangereicherte Fraktion einer weiteren Auftrennung zum Erhalt einer an n-Valeraldehyd angereicherten Fraktion unterzogen. Die Auftrennung 10 des Hydroformylierungsprodukts in eine n-Valeraldehyd angereicherte Fraktion und eine n-Valeraldehyd abgereicherte Fraktion erfolgt nach üblichen, dem Fachmann bekannten Verfahren. Bevorzugt ist die Destillation unter Einsatz bekannter Trennapparaturen, wie Destillationskolonnen, 2. B. Bodenkolonnen, die ge-15 wünschtenfalls mit Glocken, Siebplatten, Siebböden, Ventilen etc.

ausgerüstet sein können, Verdampfer, wie Dünnschichtverdampfer, Fallfilmverdampfer, Wischblattverdampfer etc.

### c) Aldolkondensation

20 Zwei Moleküle  $C_5-$ Aldehyd können zu  $\alpha,\beta-$ ungesättigten  $C_{10}-$ Aldehyden kondensiert werden. Die Aldolkondensation erfolgt auf an sich bekannte Weise z. B. durch Einwirkung einer wässrigen Base, wie Natronlauge oder Kalilauge. Alternativ kann auch ein heterogener 25 basischer Katalysator, wie Magnesium- und/oder Aluminiumoxid, verwendet werden (vgl. z. B. die EP-A 792 862). Dabei resultiert bei der Kondensation von zwei Molekülen n-Valeraldehyd 2-Propyl-2-heptenal. Sofern das in Schritt a) bzw. nach der Auftrennung in Schritt b) erhaltene Hydroformylierungsprodukt noch wei-30 tere C5-Aldehyde, wie 2-Methylbutanal und gegebenenfalls 2,2-Dimethylpropanal aufweist, so untergehen diese ebenfalls eine Aldolkondensation, wobei dann die Kondensationsprodukte aller möglichen Aldehydkombinationen resultieren, beispielsweise 2-Propyl-4-methyl-2-hexenal. Ein Anteil dieser Kondensationsprodukte, 35 z. B. von bis zu 30 Gew.-%, steht einer vorteilhaften Weiterverarbeitung zu als Weichmacheralkoholen geeigneten 2-Propylheptanol-haltigen C10-Alkoholgemischen nicht entgegen.

#### d) Hydrierung

40

Die Produkte der Aldolkondensation können mit Wasserstoff katalytisch zu C10-Alkoholen, wie insbesondere 2-Propylheptanol, hydriert werden.

45 Für die Hydrierung der C10-Aldehyde zu den C10-Alkoholen sind prinzipiell auch die Katalysatoren der Hydroformylierung zumeist bei höherer Temperatur geeignet; im Allgemeinen werden jedoch selektivere Hydrierkatalysatoren vorgezogen, die in einer separaten Hydrierstufe eingesetzt werden. Geeignete Hydrierkatalysatoren sind im Allgemeinen Übergangsmetalle, wie z. B. Cr, Mo, W, Fe, Rh, Co, Ni, Pd, Pt, Ru usw. oder deren Mischungen, die zur Erhö-5 hung der Aktivität und Stabilität auf Trägern, wie z. B. Aktiv-kohle, Aluminiumoxid, Kieselgur usw. aufgebracht werden können. Zur Erhöhung der katalytischen Aktivität können Fe, Co und bevorzugt Ni, auch in Form der Raney-Katalysatoren, als Metallschwamm mit einer sehr großen Oberfläche verwendet werden. Die Hydrierung der C10-Aldehyde erfolgt in Abhängigkeit von der Aktivität des Katalysators, vorzugsweise bei erhöhten Temperaturen und erhöhtem Druck. Vorzugsweise liegt die Hydriertemperatur bei etwa 80 bis 250 °C, bevorzugt liegt der Druck bei etwa 50 bis 350 bar.

- 15 Das rohe Hydrierungsprodukt kann nach üblichen Verfahren, z. B. durch Destillation, zu den  $C_{10}$ -Alkoholen aufgearbeitet werden.
  - e) Auftrennung
- 20 Gewünschtenfalls können die Hydrierprodukte einer weiteren Auftrennung unter Erhalt einer an 2-Propylheptanol angereicherten Fraktion und einer an 2-Propylheptanol abgereicherten Fraktion unterzogen werden. Diese Auftrennung kann nach üblichen, dem Fachmann bekannten Verfahren, wie z. B. durch Destillation, erzogen.

Hydroformylierungskatalysatoren, die einen Komplex wenigstens eines Metalls der VIII. Nebengruppe des Periodensystems aufweisen, der als Liganden mindestens eine Chelatphosphorverbindung der 30 allgemeinen Formel I aufweist, eignen sich in vorteilhafter Weise für den Einsatz in einem Verfahren zur Herstellung von 2-Propylheptanol. Dabei weisen die Katalysatoren eine hohe n-Selektivität auf, so dass sowohl beim Einsatz von im Wesentlichen reinem 1-Buten als auch beim Einsatz von 1-Buten/2-Buten-haltigen Kohlenwas-35 serstoffgemischen, wie beispielsweise C4-Schnitten eine gute Ausbeute an n-Valeraldehyd erhalten wird. Des Weiteren eignen sich die erfindungsgemäß eingesetzten Katalysatoren auch zur Doppelbindungsisomerisierung von einer innenständigen auf eine endständige Position, so dass auch beim Einsatz von 2-Buten und höhere 40 Konzentrationen an 2-Buten-haltigen Kohlenwasserstoffgemischen n-Valeraldehyd in guten Ausbeuten erhalten wird. Vorteilhafterweise zeigen die erfindungsgemäß eingesetzten Katalysatoren auf Basis von Heteroaromaten im Wesentlichen keine Zersetzung unter den Hydroformylierungsbedingungen, d. h. in Anwesenheit von Aldehyden. 45 Vorteilhafterweise werden auch in Gegenwart von Luftsauerstoff und/oder Licht und/oder Säuren und/oder bei Raumtemperatur und

erhöhten Temperaturen, wie bis zu etwa 150 °C, im Wesentlichen

keine Zersetzungsprodukte gebildet, so dass auf den Einsatz aufwendiger Maßnahmen zur Stabilisierung des eingesetzten Hydroformylierungskatalysators, insbesondere bei der Aufarbeitung, verzichtet werden kann.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung von Katalysatoren, umfassend wenigstens einen Komplex eines Metalls der VIII. Nebengruppe mit wenigstens einer Verbindung der allgemeinen Formel I, wie zuvor beschrieben, zur Hydroformylierung, Hydrocyanierung, Carbonylierung und zur Hydrierung.

Die Hydrocyanierung von Olefinen ist ein weiteres Einsatzgebiet für die erfindungsgemäßen Katalysatoren. Auch die erfindungsgemäßen Ben Hydrocyanierungskatalysatoren umfassen Komplexe eines Metalls der VIII. Nebengruppe, insbesondere Cobalt, Nickel, Ruthenium, Rhodium, Palladium, Platin, bevorzugt Nickel, Palladium und Platin und ganz besonders bevorzugt Nickel. In der Regel liegt das Metall im erfindungsgemäßen Metallkomplex nullwertig vor. Die Herstellung der Metallkomplexe kann, wie bereits für den Einsatz als Hydroformylierungskatalysatoren zuvor beschrieben, erfolgen. Gleiches gilt für die in situ-Herstellung der erfindungsgemäßen Hydrocyanierungskatalysatoren.

Ein zur Herstellung eines Hydrocyanierungskatalysators geeigneter 25 Nickelkomplex ist z. B. Bis(1,5-cyclooctadien)nickel(0).

Gegebenenfalls können die Hydrocyanierungskatalysatoren, analog zu dem bei den Hydroformylierungskatalysatoren beschriebenen Verfahren, in situ hergestellt werden.

30 Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist daher ein Verfahren zur Herstellung von Nitrilen durch katalytische Hydrocyanierung, in dem die Hydrocyanierung in Gegenwart mindestens eines der zuvor beschriebenen erfindungsgemäßen Katalysatoren erfolgt. Geeignete 35 Olefine für die Hydrocyanierung sind allgemein die zuvor als Einsatzstoffe für die Hydroformylierung genannten Olefine. Eine spezielle Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens betrifft die Herstellung von Gemischen monoolefinischer C5-Mononitrile mit nichtkonjugierter C=C- und C≡N-Bindung durch katalytische Hydro-40 cyanierung von 1,3-Butadien oder 1,3-Butadien-haltigen Kohlenwasserstoffgemischen und die Isomerisierung/Weiterreaktion zu gesättigten C6-Dinitrilen, vorzugsweise Adipodinitril in Gegenwart mindestens eines erfindungsgemäßen Katalysators. Bei der Verwendung von Kohlenwasserstoffgemischen zur Herstellung von monoolefini-45 scher C5-Mononitrilen nach dem erfindungsgemäßen Verfahren wird vorzugsweise ein Kohlenwasserstoffgemisch eingesetzt, das einen 1,3-Butadiengehalt von mindestens 10 Vol.-%, bevorzugt mindestens

25 Vol.-%, insbesondere mindestens 40 Vol.-%, aufweist.

1,3-Butadien-haltige Kohlenwasserstoffgemische sind in großtechnischem Maßstab erhältlich. So fällt z.B. bei der Aufarbeitung 5 von Erdöl durch Steamcracken von Naphtha ein als C4-Schnitt bezeichnetes Kohlenwasserstoffgemisch mit einem hohen Gesamtolefinanteil an, wobei etwa 40 % auf 1,3-Butadien und der Rest auf Monolefine und mehrfach ungesättigte Kohlenwasserstoffe sowie Alkane entfällt. Diese Ströme enthalten immer auch geringe Anteile von im Allgemeinen bis zu 5 % an Alkinen, 1,2-Dienen und Vinylacetylen.

Reines 1,3-Butadien kann z. B. durch extraktive Destillation aus technisch erhältlichen Kohlenwasserstoffgemischen isoliert wer15 den.

Die erfindungsgemäßen Katalysatoren lassen sich vorteilhaft zur Hydrocyanierung solcher olefinhaltiger, insbesondere 1,3-Butadien-haltiger Kohlenwasserstoffgemische einsetzen, in der Regel auch ohne vorherige destillative Aufreinigung des Kohlenwasserstoffgemischs. Möglicherweise enthaltene, die Effektivität der Katalysatoren beeinträchtigende Olefine, wie z. B. Alkine oder Cumulene, können gegebenenfalls vor der Hydrocyanierung durch selektive Hydrierung aus dem Kohlenwasserstoffgemisch entfernt werzen. Geeignete Verfahren zur selektiven Hydrierung sind dem Fachmann bekannt.

Die erfindungsgemäße Hydrocyanierung kann kontinuierlich, semikontinuierlich oder diskontinuierlich erfolgen. Geeignete Reak
30 toren für die kontinuierliche Umsetzung sind dem Fachmann bekannt
und werden z. B. in Ullmanns Enzyklopädie der technischen Chemie,
Band 1, 3. Auflage, 1951, S. 743 ff. beschrieben. Vorzugsweise
wird für die kontinuierliche Variante des erfindungsgemäßen Verfahrens eine Rührkesselkaskade oder ein Rohrreaktor verwendet.

35 Geeignete, gegebenenfalls druckfeste Reaktoren für die semikontinuierliche oder kontinuierliche Ausführung sind dem Fachmann bekannt und werden z. B. in Ullmanns Enzyklopädie der technischen
Chemie, Band 1, 3. Auflage, 1951, S. 769 ff. beschrieben. Im Allgemeinen wird für das erfindungsgemäße Verfahren ein Autoklav

40 verwendet, der gewünschtenfalls mit einer Rührvorrichtung und einer Innenauskleidung versehen sein kann.

Die erfindungsgemäßen Hydrocyanierungskatalysatoren lassen sich nach üblichen, dem Fachmann bekannten Verfahren vom Austrag der 45 Hydrocyanierungsreaktion abtrennen und können im Allgemeinen erneut für die Hydrocyanierung eingesetzt werden.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Carbonylierung von Verbindungen, die wenigstens eine ethylenisch ungesättigte Doppelbindung enthalten, durch Umsetzung mit Kohlenmonoxid und wenigstens einer Verbindung mit einer nucleophilen 5 Gruppe in Gegenwart eines Carbonylierungskatalysators, in dem man als Carbonylierungskatalysator einen Katalysator auf Basis eines Liganden der allgemeinen Formel I einsetzt.

Auch die erfindungsgemäßen Carbonylierungskatalysatoren umfassen 10 Komplexe eines Metalls der VIII. Nebengruppe, bevorzugt Nickel, Cobalt, Eisen, Ruthenium, Rhodium und Palladium, insbesondere Palladium. Die Herstellung der Metallkomplexe kann wie bereits zuvor bei den Hydroformylierungskatalysatoren und Hydrocyanierungskatalysatoren beschrieben erfolgen. Gleiches gilt für die in situ-Herstellung der erfindungsgemäßen Carbonylierungskatalysatoren.

Geeignete Olefine für die Carbonylierung sind die allgemein zuvor als Einsatzstoffe für die Hydroformylierung und Hydrocyanierung 20 genannten Olefine.

Vorzugsweise sind die Verbindungen mit einer nucleophilen Gruppe, ausgewählt unter Wasser, Alkoholen, Thiolen, Carbonsäureestern, primären und sekundären Aminen.

Eine bevorzugte Carbonylierungsreaktion ist die Überführung von Olefinen mit Kohlenmonoxid und Wasser zu Carbonsäuren (Hydrocarboxylierung). Dazu zählt insbesondere die Umsetzung von Ethylen mit Kohlenmonoxid und Wasser zu Propionsäure.

Die Erfindung wird anhand der folgenden, nicht einschränkenden Beispiele näher erläutert.

Beispiele

Beispiel 1: Synthese von Ligand I

40

Ligand I

10

a) Synthese von Bisindolyl:

15 Unter Stickstoff wurden 120 ml THF vorgelegt und 37 ml (425 mmol) Oxalylchlorid zugetropft. Nach Abkühlen auf 0 °C wurde in 1 h eine Lösung von 90 g (840 mmol) o-Toluidin und 117 ml (840 mmol) Triethylamin in 190 ml THF zugetropft. Es wurde 2 h bei 0 °C gerührt, dann ließ man auf Raumtemperatur unter Rühren erwärmen.

20 Vorsichtig wurden ca. 600 ml Wasser, dann 900 ml Ethylacetat zugegeben und auf 100 °C erwärmt. Der entstandene Feststoff wurde abfiltriert und mit Petrolether gewaschen. Ausbeute: 65 %.

Zu 600 ml tert.-Butanol wurden unter Rühren 33,5 g (859 mmol) Kalium gegeben und bei 50 °C 4 h gerührt, bis das Kalium vollständig umgesetzt war. Anschließend wurden 46 g (172 mmol) N,N-Bis-o-tolyloxamid zugegeben. Im Sandbad wurde erhitzt, bei 88 °C destillierte das tert.-Butanol vollständig ab. Als das Solvens entfernt war, stieg die Temperatur auf 190 °C und ein weißer voluminöser 30 Feststoff sublimierte ab. Die Reaktionstemperatur stieg danach auf 300 °C an und wurde über 1 h gehalten. Anschließend wurde auf Raumtemperatur abgekühlt. Vorsichtig wurden 300 ml Wasser zugegeben. Der Feststoff wurde abgesaugt und mit 200 ml Ethanol unter Rückfluss erhitzt. Anschließend wurde der Feststoff abgesaugt, 35 mit Pentan gewaschen und getrocknet. Ausbeute: 50 %.

b) Synthese von Ligand I

8,8 g (38 mmol) Bisindolyl wurden bei -78 °C in 250 ml THF vorge40 legt. Danach wurden zunächst 10,4 g (76 mmol) PCl<sub>3</sub> und dann 16 g
(160 mmol) Triethylamin zugegeben. 17,8 g (152 mmol) Indol und
16 g (160 mmol) Triethylamin wurden in 100 ml THF gelöst und bei
-75 °C zugegeben. Die Reaktionsmischung wurde drei Tage bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend wurde das Triethylaminhydrochlo45 rid abfiltriert, das THF vom Filtrat im Vakuum entfernt und der
Rückstand mit einer Mischung aus Hexan/Methanol (90:10) gerührt.

Der dabei entstandene weiße Feststoff wurde abfiltriert und mit Methanol gewaschen. Ausbeute: 80 %. (31P-NMR: 57 ppm).

Beispiel 2: Hydroformylierung eines Buten-/Butangemischs mit 5 Ligand I

5,1 mg Rh(CO)<sub>2</sub>acac und 150 mg Ligand I (100 ppm Rh, L:M = 10:1) wurden separat eingewogen, in je 7,5 g THF gelöst, vermischt und bei 100 °C mit 10 bar Synthesegas (CO:H<sub>2</sub> = 1:2) begast. Nach

10 30 min. wurde entspannt, dann wurden 5,3 g Buten-/Butangemisch (45 % 1-Buten, 40 % 2-Buten, 15 % Butane) zugepresst und 4 h bei 120 °C und 17 bar hydroformyliert (CO:H<sub>2</sub> = 1:1). Der Umsatz an Butenen betrug 58 %, die Aldehydselektivität 92 % und die Linearität 70 %.

15

20

25

30

35

40

### Patentansprüche

1. Phosphorchelatverbindungen der allgemeinen Formel I

10 worin

5

15

- B<sup>1</sup>, B<sup>2</sup>, B<sup>3</sup>, B<sup>4</sup>, B<sup>5</sup> und B<sup>6</sup> unabhängig voneinander für eine heteroaromatische Gruppe stehen, die wenigstens einen aromatischen Ring mit einem an das Phosphoratom gebundenen Ringstickstoffatom aufweist, und
- y für eine chemische Bindung oder eine zweiwertige verbrükkende Gruppe mit 1 bis 20 Brückenatomen steht.
- 20 2. Verbindungen nach Anspruch 1, wobei  $B^1$ ,  $B^2$ ,  $B^3$  und  $B^4$  unabhängig voneinander ausgewählt sind unter Gruppen der allgemeinen Formel II

$$\begin{array}{c|c}
R^1 & R^4 \\
\hline
 & R^2 & R^3
\end{array}$$
(II)

30 worin

R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> unabhängig voneinander für Wasserstoff, Alkyl, Cycloalkyl, Heterocycloalkyl, Aryl, Hetaryl, WCOORa, WCOO-M+, W(SO<sub>3</sub>)Ra, W(SO<sub>3</sub>)-M+, WPO<sub>3</sub>E<sup>1</sup>E<sup>2</sup>, W(PO<sub>3</sub>)<sup>2</sup>-(M+)<sub>2</sub>, WNE<sup>1</sup>E<sup>2</sup>, W(NE<sup>1</sup>E<sup>2</sup>E<sup>3</sup>)+X-, WORa, WSRa, (CHRbCH<sub>2</sub>O)<sub>x</sub>Ra, (CH<sub>2</sub>NE<sup>1</sup>)<sub>x</sub>Ra, (CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>NE<sup>1</sup>)<sub>x</sub>Ra, Halogen, Trifluormethyl, Nitro, Acyl oder Cyano stehen,

worin

w für eine Einfachbindung oder eine zweiwertige verbrückende Gruppe mit 1 bis 20 Brückenatomen steht,

45

40

25

40

45

- $R^a$ ,  $E^1$ ,  $E^2$ ,  $E^3$  jeweils gleiche oder verschiedene Reste, ausgewählt unter Wasserstoff, Alkyl, Cycloalkyl oder Aryl bedeuten,
- Rb für Wasserstoff, Methyl oder Ethyl steht,
  - M+ für ein Kationäquivalent steht,
  - x- für ein Anionäquivalent steht und

x für eine ganze Zahl von 1 bis 240 steht,

wobei jeweils zwei benachbarte Reste R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> und/oder R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> zusammen mit den Kohlenstoffatomen des Pyrrolrings, an die sie gebunden sind, auch für ein kondensiertes Ringsystem mit 1, 2 oder 3 weiteren Ringen stehen können.

 Verbindungen nach Anspruch 1, wobei B<sup>5</sup> und B<sup>6</sup> unabhängig voneinander ausgewählt sind unter Gruppen der allgemeinen Formel
 III

$$\begin{array}{c|c}
R^5 & R^8 \\
\hline
 & R^7
\end{array}$$
(III)

worin

R<sup>5</sup>, R<sup>6</sup>, R<sup>7</sup> und R<sup>8</sup> unabhängig voneinander für Wasserstoff, Alkyl, Cycloalkyl, Heterocycloalkyl, Aryl, Hetaryl, WCOORa, WCOO-M+, W(SO<sub>3</sub>)Ra, W(SO<sub>3</sub>)-M+, WPO<sub>3</sub>E<sup>1</sup>E<sup>2</sup>, W(PO<sub>3</sub>)<sup>2</sup>-(M+)<sub>2</sub>, WNE<sup>1</sup>E<sup>2</sup>, W(NE<sup>1</sup>E<sup>2</sup>E<sup>3</sup>)+X-, WORa, WSRa, (CHR<sup>b</sup>CH<sub>2</sub>O)<sub>X</sub>Ra, (CH<sub>2</sub>NE<sup>1</sup>)<sub>X</sub>Ra, (CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>NE<sup>1</sup>)<sub>X</sub>Ra, Halogen, Trifluormethyl, Nitro, Acyl oder Cyano stehen,

worin

- W für eine Einfachbindung oder eine zweiwertige verbrückende Gruppe mit 1 bis 20 Brückenatomen steht,
  - Ra, E1, E2, E3 jeweils gleiche oder verschiedene Reste, ausgewählt unter Wasserstoff, Alkyl, Cycloalkyl oder Aryl bedeuten,
  - Rb für Wasserstoff, Methyl oder Ethyl steht,

- M+ für ein Kationäquivalent steht,
- x- für ein Anionäquivalent steht und
- 5 x für eine ganze Zahl von 1 bis 240 steht,

wobei jeweils zwei benachbarte Reste R<sup>5</sup> und R<sup>6</sup> und/oder R<sup>7</sup> und R<sup>8</sup> zusammen mit den Kohlenstoffatomen des Pyrrolrings, an die sie gebunden sind, auch für ein kondensiertes Ringsystem mit 1, 2 oder 3 weiteren Ringen stehen können,

mit der Maßgabe, dass einer der Reste  $R^5$ ,  $R^6$ ,  $R^7$  oder  $R^8$  für eine chemische Bindung zu einer zweiwertigen verbrückenden Gruppe Y oder gemeinsam mit einer Gruppe Y für eine chemische Bindung steht, die die Reste  $B^5$  und  $B^6$  miteinander verbindet.

4. Verbindungen nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei die verbrückende Gruppe Y ausgewählt ist unter Gruppen der Formeln IV.1 bis IV.15

20

10

15

30

25

(IV.4)

(IV.5)

(IV.6)

35

40

(IV.7)

(IV.8)

(IV.9)

5 (IV.10) (IV.11) (IV.12)

10 
$$R^{11}$$
  $R^{12}R^{13}$   $R^{14}$   $R^{11}$   $R^{12}R^{13}$   $R^{14}$ 

10  $R^{15}$   $R^{17}$   $R^{18}$   $R^{16}$   $R^{17}$   $R^{18}$ 

15 (IV.13) (IV.14)

worin

25 R9 und R10 unabhängig voneinander für Wasserstoff, Alkyl, Cycloalkyl, Heterocycloalkyl, Aryl oder Hetaryl stehen, wobei R9 und R10 gemeinsam mit dem Kohlenstoffatom, an das sie gebunden sind, auch für einen 3- bis 8-gliedrigen Carbo- oder Heterocyclus stehen können, der gegebenenfalls zusätzlich ein-, zwei- oder dreifach mit Cycloalkyl, Heterocycloalkyl, Aryl und/oder Hetaryl anelliert ist,

R<sup>11</sup>, R<sup>12</sup>, R<sup>13</sup>, R<sup>14</sup>, R<sup>15</sup>, R<sup>16</sup>, R<sup>17</sup>, R<sup>18</sup>, R<sup>11</sup>, R<sup>12</sup>, R<sup>13</sup> und R<sup>14</sup> unabhängig voneinander für Wasserstoff, Alkyl, Cycloalkyl, Heterocycloalkyl, Aryl, Hetaryl, Alkoxy, Halogen, SO<sub>3</sub>H, Sulfonat, NE<sup>4</sup>E<sup>5</sup>, Alkylen-NE<sup>4</sup>E<sup>5</sup>, Trifluormethyl, Nitro, Alkoxycarbonyl, Carboxyl oder Cyano stehen, worin E<sup>4</sup> und E<sup>5</sup> jeweils gleiche oder verschiedene Reste, ausgewählt unter Wasserstoff, Alkyl, Cycloalkyl und Aryl bedeuten,

40  $_{\rm M}$  für ein nullwertiges Übergangsmetall, insbesondere Fe, steht,

m und n beide für 0 oder beide für 1 stehen,

- Z für O, S, NR<sup>19</sup> oder SiR<sup>19</sup>R<sup>20</sup> steht, wobei R<sup>19</sup> und R<sup>20</sup> unabhängig voneinander für Wasserstoff, Alkyl, Cycloalkyl, Heterocycloalkyl, Aryl oder Hetaryl stehen,
- oder Z für eine C<sub>1</sub>- bis C<sub>3</sub>-Alkylenbrücke steht, die eine Doppelbindung und/oder einen Alkyl-, Cycloalkyl-, Heterocycloalkyl-, Aryl- oder Hetaryl-Substituenten aufweisen kann,
- oder Z für eine  $C_2$  bis  $C_3$ -Alkylenbrücke steht, die durch 0, S oder  $NR^{19}$  oder  $SiR^{19}R^{20}$  unterbrochen ist,
  - $A^1$  und  $A^2$  unabhängig voneinander für O, S,  $SiR^{19}R^{20}$ ,  $NR^{19}$  oder  $CR^{21}R^{22}$  stehen, wobei
- 15 R<sup>21</sup> und R<sup>22</sup> unabhängig voneinander für Wasserstoff, Alkyl, Cycloalkyl, Heterocycloalkyl, Aryl oder Hetaryl stehen oder die Gruppe R<sup>21</sup> gemeinsam mit einer weiteren Gruppe R<sup>21</sup> oder die Gruppe R<sup>22</sup> gemeinsam mit einer weiteren Gruppe R<sup>22</sup> eine intramolekulare Brückengruppe D bilden,

20 D eine zweibindige Brückengruppe, ausgewählt aus den Gruppen

ist, in denen .

- R<sup>23</sup> und R<sup>24</sup> unabhängig voneinander für Wasserstoff, Alkyl, Cycloalkyl, Aryl, Halogen, Trifluormethyl, Carboxyl, Carboxylat oder Cyano stehen oder miteinander zu einer C<sub>3</sub>- bis C<sub>4</sub>-Alkylenbrücke verbunden sind,
- R<sup>25</sup>, R<sup>26</sup>, R<sup>27</sup> und R<sup>28</sup> unabhängig voneinander für Wasserstoff, Alkyl, Cycloalkyl, Aryl, Halogen, Trifluormethyl, COOH, Carboxylat, Cyano, Alkoxy, SO<sub>3</sub>H, Sulfonat, NE<sup>4</sup>E<sup>5</sup>, Alkylen-NE<sup>4</sup>E<sup>5</sup>E<sup>6+</sup>X<sup>-</sup>, Acyl oder Nitro stehen, wobei X<sup>-</sup> für ein Anionäquivalent steht, und
  - c 0 oder 1 ist.

20

7.

- 5. Katalysator, umfassend wenigstens einen Komplex eines Metalls der VIII. Nebengruppen, der als Liganden wenigstens eine Verbindung der allgemeinen Formel I, wie in einem der Ansprüche 1 bis 4 definiert, aufweist.
- 6. Verfahren zur Hydroformylierung von Verbindungen, die wenigstens eine ethylenisch ungesättigte Doppelbindung enthalten, durch Umsetzung mit Kohlenmonoxid und Wasserstoff in Gegenwart eines Katalysators, wie in Anspruch 5 definiert.
- a) Buten oder ein Buten enthaltendes C<sub>4</sub>-Kohlenwasserstoffgemisch in Gegenwart eines Katalysators, wie in Anspruch 5 definiert, mit Kohlenmonoxid und Wasserstoff unter Erhalt

Verfahren zur Herstellung von 2-Propylheptanol, bei dem man

eines n-Valeraldehyd enthaltenden Hydroformylierungspro-

trennung unter Erhalt einer an n-Valeraldehyd angerei-

- dukts hydroformyliert,

  b) gegebenenfalls das Hydroformylierungsprodukt einer Auf-
- c) das in Schritt a) erhaltene Hydroformylierungsprodukt oder die in Schritt b) erhaltene an n-Valeraldehyd angereicherte Fraktion einer Aldolkondensation unterzieht,

cherten Fraktion unterzieht,

- d) die Produkte der Aldolkondensation mit Wasserstoff katalytisch zu Alkoholen hydriert, und
- gegebenenfalls die Hydrierprodukte einer Auftrennung unter Erhalt einer an 2-Propylheptanol angereicherten Fraktion unterzieht.
- Verwendung eines Katalysators, wie in Anspruch 5 definiert,
   zur Hydroformylierung, Carbonylierung, Hydrocyanierung oder zur Hydrierung.

A.	CLA	SSIFIC	ATIO	N OF	SUBJECT	MATTER
TF	C	7	C07	F9/	<b>′</b> 06	

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

#### B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 CO7F

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, PAJ, WPI Data

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	WO 99 52632 A (DU PONT ;FOO THOMAS (US); TAM WILSON (US); GARNER JAMES MICHAEL (U) 21 October 1999 (1999-10-21) cited in the application column 5, line 1 - line 42	1-8
A	US 5 710 344 A (BURKE PATRICK M ET AL) 20 January 1998 (1998-01-20) cited in the application page 2, line 23 -page 3, line 7	1-8
A	GIMBERT, Y.; ROBERT, F.; DURIF, A.; AVERBUCH, MT.; KANN, N.; GREENE, A.E.: J. ORG. CHEM., vol. 64, 1999, pages 3492-3497, XP002238591 cited in the application page 3493, column 1; example 2E	1-8
	-/	

Annual documents are report in the contraction of period	<u> </u>		
Special categories of cited documents:  A* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance  E* earlier document but published on or after the international filing date  L* document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another clation or other special reason (as specified)  O* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means  P* document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	"T" later document published after the International filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention  "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone  "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.  "&" document member of the same patent family		
Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report		
16 April 2003	25/06/2003		
Name and mailing address of the ISA	Authorized officer		
European Patent Office, P.B. 5618 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tet. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 apo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Zellner, A		
	Zerrier, A		

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

		PCIZEP US	
C.(Continua	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.
Α	TRZECIAK, A.M.; GLOWIAK, T.; GRZYBEK, R.; ZIOLKOWSKI, J.J.: J. CHEM. SOC., DALTON TRANS., 1977, pages 1831-1837, XP002238592 cited in the application page 1831, column 2; example A		1-8
<b>A</b> .	TRZECIAK, A.M.; ZIOLKOWSKI, J.J.; MARCINIEC, B.: C.R.ACAD. SCI., SÉRIE IIC, 1999, pages 235-239, XP002238593 cited in the application abstract		1-8
E	WO 03 018192 A (BASF AG; AHLERS WOLFGANG (DE); PACIELLO ROCCO (DE); VOLLAND MARTIN) 6 March 2003 (2003-03-06) cited in the application page 6, line 10 -page 7, line 13		1-8
:			
	·		
			¥-
		·	

# INT ATIONAL SEARCH REPORT

Internation Application No
PCT/EP 03/01245

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)		Publication date
WO 9952632	A	21-10-1999	CA EP JP WO	2328866 A 1073520 A 2002511433 T 9952632 A	07-02-2001 16-04-2002
US 5710344	A	20-01-1998	CN DE DE EP JP WO	1236353 A 69705858 D 69705858 T 0937022 A 2001503426 T 9819985 A	30-08-2001 2 11-04-2002 1 25-08-1999 13-03-2001
WO 03018192	Α	06-03-2003	WO WO	02083695 A 03018192 A	

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (July 1992)

# INTERNATIONALER REC

Internation os Aktenzeich	en
PCT/EP 03/01245	5

# A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C07F9/06

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

### B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprütstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole ) IPK 7 C07F

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoft gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationzien Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evil. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, PAJ, WPI Data

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	WO 99 52632 A (DU PONT ;FOO THOMAS (US); TAM WILSON (US); GARNER JAMES MICHAEL (U) 21. Oktober 1999 (1999-10-21) in der Anmeldung erwähnt Spalte 5, Zeile 1 - Zeile 42	1-8
A	US 5 710 344 A (BURKE PATRICK M ET AL) 20. Januar 1998 (1998-01-20) in der Anmeldung erwähnt Seite 2, Zeile 23 -Seite 3, Zeile 7	1-8
A	GIMBERT, Y.; ROBERT, F.; DURIF, A.; AVERBUCH, MT.; KANN, N.; GREENE, A.E.: J. ORG. CHEM., Bd. 64, 1999, Seiten 3492-3497, XP002238591 in der Anmeldung erwähnt Seite 3493, Spalte 1; Beispiel 2E	1-8

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen	X Siehe Anhang Patentfamille
Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen  A Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist  E älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist  L Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zwelfelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)  O Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht 'P' Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	<ul> <li>*T' Spätere Veröffentlichung, die nach dem Internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldeung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie ängegeben ist</li> <li>*X' Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden</li> <li>*Y' Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist</li> <li>*&amp;' Veröffentlichung, die Mitglied derseßen Patentfamilie ist</li> </ul>
Datum des Abschlusses der Internationalen Recherche	Absendedatum des Internationalen Recherchenberichts
16. April 2003	25/06/2003
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5616 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rlipwijk	Bevollmächtigter Bedlensteter
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Zellner, A



Interior of Aktenzeicher
PCT/EP 03/01245

	PCT/EP 03/01245		
C.(Fortsetz	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komm	enden Teile	Betr. Anspruch Nr.
<b>A</b>	TRZECIAK, A.M.; GLOWIAK, T.; GRZYBEK, R.; ZIOLKOWSKI, J.J.: J. CHEM. SOC., DALTON TRANS., 1977, Seiten 1831-1837, XP002238592 in der Anmeldung erwähnt Seite 1831, Spalte 2; Beispiel A		1-8
A	TRZECIAK, A.M.; ZIOLKOWSKI, J.J.; MARCINIEC, B.: C.R.ACAD. SCI., SERIE IIC, 1999, Seiten 235-239, XP002238593 in der Anmeldung erwähnt Zusammenfassung		1-8
E	WO 03 018192 A (BASF AG ;AHLERS WOLFGANG (DE); PACIELLO ROCCO (DE); VOLLAND MARTIN) 6. März 2003 (2003-03-06) in der Anmeldung erwähnt Seite 6, Zeile 10 -Seite 7, Zeile 13		1-8

Formblatt PCT/ISA/210 (Fortsetzung von Blatt 2) (Juli 1992)

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
WO 9952632	Α	21-10-1999	CA 2328866 A1		21-10-1999 07-02-2001
			EP JP	1073520 A1 2002511433 T	16-04-2002
			WO	9952632 A1	21-10-1999
US 5710344	Α	20-01-1998	CN	1236353 A	24-11-1999
			DE	69705858 D1	30-08-2001
			DE	69705858 T2	11-04-2002
•			EP	0937022 A1	25-08-1999
			JP	2001503426 T	13-03-2001
			WO	9819985 A1	14-05-1998
WO 03018192	A	06-03-2003	WO	02083695 A1	24-10-2002
	•		WO	03018192 A2	06-03-2003

THIS PAGE BLANK (USPTO)

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

### **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
A FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
П отнер.

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

# THIS PAGE BLANK (USPTO)